

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Odobreno

- Levamisole hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
400.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 12 day
αμνοί κρεοπαραγωγής

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Anafasis Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/06/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

53519/07-08-2007/K-0083701

Datum promjene statusa odobrenja:

14/02/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na
www.adrreports.eu/vet