

LEVISOLE TRANSCUTANE

Nem engedélyezett

- Levamisole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LEVISOLE TRANSCUTANE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő oldat

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AE01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Huvepharma S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/07/1986

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Huvepharma S.A.

Felelős hatóság:

ANSES

Engedély száma:

FR/V/1870548 3/1986

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/01/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.