

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Engedélyezett

- Levamisole hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

bárány

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

•

bárány

- Meat and offal. 12 day
αμνοί κρεοπαραγωγής

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:

Valid

Engedélyezett:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Anafasis Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/06/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

53519/07-08-2007/K-0083701

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/02/2019

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982680>