

Dehelman powder 11,8 % pulveris iekšķīgai lietošanai liellopiem, aitām, kazām, cūkām un cāļiem

Nem
engedélyezett

- Levamisole hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dehelman powder 11,8 % pulveris iekšķīgai lietošanai liellopiem, aitām, kazām, cūkām un cāļiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

csirke

szarvasmarha

juh

kecske

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

- Kidney. 14 day
- Meat and offal. 7 day

-

csirke

- Meat and offal. 3 day

-

szarvasmarha

- Meat. 21 day
- Kidney. 21 day

-

juh

- Meat and offal. 7 day
- Kidney. 14 day

-

kecske

- Meat and offal. 7 day
 - Kidney. 14 day
-

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 [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/07/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/96/0453

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/01/2022

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.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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