

# CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Viðurkennt

- Levamisole hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Alifuglar

### Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

## **Til inntöku:**

- 

### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

- 

### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- 

### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

- 

### **Alifuglar**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

---

## **ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AE01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Virbac

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

7/07/1992

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/6693705 6/1992

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

7/07/2012

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035613>