

LEVAMISOLE 3,75 % BUVABLE

Viðurkennt

- Levamisole hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LEVAMISOLE 3,75 % 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](#)

37.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

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 femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

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 espèces productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

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

QP52AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

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:

Huvepharma S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/12/1984

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Huvepharma S.A.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/12/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á 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.