

Dewo 100mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem

Ekki
heimilað

- Levamisole hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dewo 100mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Nautgripir
Sauðkind
Geit
Svín
Hundur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
117.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzrturā.

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzrturā.

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzrturā.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Nelietot dzīvnikiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzrturā.

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Nelietot dzīvnikiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzrturā.

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Nelietot dzīvnikiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzrturā.

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

QP52AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bremer Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

25/10/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bremer Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/95/0155

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/06/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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