

LEVAMISOL 7.5% solutio pro injectionibus

Heimilað

- Levamisole hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LEVAMISOL 7.5% solutio pro injectionibus

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind

Svín

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

He se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

He se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QP52AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetprom AD

Dagsetning markaðsleyfis:

31/03/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetprom AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2289-13.05.2014

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/05/2014

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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