

# LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Heimilað

- Levamisole hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Sauðkind (lamb)

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

### Lyfjaform:

Tafla

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

**Til inntöku:**

- 

**Sauðkind (lamb)**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar  
αμνοί κρεοπαραγωγής

---

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

QP52AE01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Grikkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í gríska

---

## Aðrar upplýsingar

---

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

---

**Markaðsleyfishafi:**

Anafasis Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

1/06/1993

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

National Organization For Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

53519/07-08-2007/K-0083701

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

14/02/2019

---

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