

ANTHELMINTICIDE 15 %

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

ANTHELMINTICIDE 15 %

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

pollame

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

Lait : En l'absence de limites maximales de résidus 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.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Lait : En l'absence de limites maximales de résidus 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.

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Uso orale:

-

pollame

- carni e frattaglie. 3 giorno

Œufs : En l'absence de limites maximales de résidus pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AE01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratoire Biard

Marketing authorisation date:

17/03/1986

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5623753 1/1986

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039245>