

LEVISOLE TRANSCUTANE

Non autorizzato

- Levamisole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LEVISOLE TRANSCUTANE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

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

QP52AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Huvepharma S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/07/1986

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

ANSES

Numero di autorizzazione:

FR/V/1870548 3/1986

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/01/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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