

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

118.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

QP52AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/02/1984

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

3893.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/02/2005

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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