

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000082755>

# VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Suino  
uccelli

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

37.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

**uccelli**

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas previas al inicio de la puesta

---

**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:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Spanish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Super's Diana S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/10/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Super's Diana S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

519 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/10/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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