

# PAMIZOLE L

Autorizzato

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PAMIZOLE L

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Bufalo (maschio)

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English  
88.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

**Bufalo (maschio)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

**Bufalo (maschio)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

75 mg/ml soluzione iniettabile flacone da 100 ml

75 mg/ml soluzione iniettabile flacone da 500 ml

75 mg/ml soluzione iniettabile flacone da 250 ml

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Fatro S.p.A.

---

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

2/01/1987

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

2/01/1987

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti