

PAMIZOLE L

Autorizzato

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

PAMIZOLE L

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Bufalo (maschio)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / 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

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

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• Ovino

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• Suino

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• Bufalo (maschio)

- carne e visceri. no withdrawal period

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

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• Ovino

- carne e visceri. no withdrawal period

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

• Bufalo (maschio)

- carne e visceri. no withdrawal period

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

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:

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

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

2/01/1987

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

MdS

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091101>