

Levamisol 100 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Levamisol 100 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Sotsanza aktīva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini
Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Uso intramuscolare:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

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:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/11/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/97/0634

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/1997

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 (@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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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