

# NEMAZOL 75 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Neregistruotas

- Levamisole hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

NEMAZOL 75 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Kiaulė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

75.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti į raumenis:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

**Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

- Pienas. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP52AE01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

3/11/2023

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos numeris:**

84 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

18/10/1991

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.