

PANVERMIN ORAL 150 mg/g polvo para solucion oral para bovino, ovino, porcino y aves

Igaliotas

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

PANVERMIN ORAL 150 mg/g polvo para solucion oral para bovino, ovino, porcino y aves

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Paukščiai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

176.80 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:**Vartoti per burną:**

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 14 day
- Pienas. no withdrawal period

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

-

Avis

- Mėsa ir subproduktai. 14 day
- Pienas. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 14 day

-

Paukščiai

- Mėsa ir subproduktai. 7 day
- Eggs. no withdrawal period

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

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

QP52AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos pažymėjimo numeris:

349 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/05/1992

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Ženklimas

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054709>