

PAMIZOLE L

Registruotas

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

PAMIZOLE L

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Buivolas (patinas)

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

75.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
88.40 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

•

Buivolas (patinas)

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

•

Buivolas (patinas)

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

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

QP52AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

2/01/1987

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/01/1987

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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