

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Registruotas

- Levamisole hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ėriukas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

400.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d. αμνοί κρεοπαραγωγής

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 Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Anafasis Limited

Rinkodaros leidimo data:

1/06/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

53519/07-08-2007/K-0083701

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/02/2019

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