

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Registruotas

- Levamisole hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

176.80 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Leisti po oda:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux

gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

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 Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Rinkodaros leidimo data:

20/12/1983

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/5424399 0/1983

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/12/2008

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

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