

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Awtorizzat

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Isem tal-mediċina:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 12 day
αμνοί κρεοπαραγωγής

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AE01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Portuguese](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Anafasis Limited

Marketing authorisation date:

1/06/1993

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

53519/07-08-2007/K-0083701

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

14/02/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet