

PAMIZOLE L

Autorisert

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

PAMIZOLE L

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

bøffell (okse)

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

88.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- **storfe**

- Slakt. no withdrawal period

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

- **sau**

- Slakt. no withdrawal period

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

- **gris**

- Slakt. no withdrawal period

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

- **bøffell (okse)**

- Slakt. no withdrawal period

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

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. no withdrawal period

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

- **sau**

- Slakt. no withdrawal period

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

- **bøffell (okse)**

- Slakt. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AE01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

2/01/1987

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

MdS

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/01/1987

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091101>