

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Toegelaten

- Levamisole hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

118.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Rund

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Varken

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Handelsvergunningsdatum:

10/02/1984

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

3893.00.00

Datum toelatingswijziging:

4/02/2005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.