

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Toegelaten

- Levamisole hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lammeren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Lammeren

- Meat and offal. 12 day αμνοί κρεοπαραγωγής

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:Griekenland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:Anafasis Limited

Handelsvergunningsdatum:1/06/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

53519/07-08-2007/K-0083701

Datum toelatingswijziging:

14/02/2019

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