

LEVOPLIX 300 mg, comprimate

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LEVOPLIX 300 mg, comprimate

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

storfe

- Slakt. 28 dag

Nu este permisă utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

sau

- Slakt. 28 dag

Nu este permisă utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Erfar S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/09/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Erfar S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160177

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/06/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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