

NEMISOL TRANSCUTANE

Ikke autorisert

- Levamisole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEMISOL TRANSCUTANE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma France S.A.S.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/04/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2011709 8/1989

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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