

# VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

sau

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#)

[Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
37.50 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**storfe**

- Slakt. 14 dag
- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**sau**

- Slakt. 14 dag
- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**gris**

- Slakt. 14 dag

•

**Birds**

- Slakt. 7 dag
- Egg. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas previas al inicio de la puesta

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AE01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Tilgjengelig i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Spansk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Super's Diana S.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/10/1992

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Super's Diana S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

519 ESP

---

## Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/10/1992

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Labelling

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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