

PAMIZOLE L

Autorisert

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PAMIZOLE L

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

bøffell (okse)

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
88.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

sau

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

gris

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

bøffell (okse)

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

sau

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

bøffel (okse)

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/01/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/01/1987

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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