

LEVAMISOL 7.5% solutio pro injectionibus

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LEVAMISOL 7.5% solutio pro injectionibus

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv
sau
gris
hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
7.50 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

kalv

- Slakt. 7 dag

Ne se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

sau

- Slakt. 7 dag

Ne se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

gris

- Slakt. 7 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:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetprom AD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/03/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetprom AD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2289-13.05.2014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/05/2014

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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