

LEVAMISOL 8 %, geriamieji milteliai kiaulėms, avims, galvijams, vištoms, kalakutams, antims, žąsimis ir balandžiams

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LEVAMISOL 8 %, geriamieji milteliai kiaulėms, avims, galvijams, vištoms, kalakutams, antims, žąsimis ir balandžiams

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
sau
storfe
kylling
kalkun
and
gås
due

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
80.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

gris

- Slakt. 8 dag

-

sau

- Slakt. 8 dag

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in animals, whose milk is meant for human consumption.

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in animals, whose milk is meant for human consumption.

-

kylling

- Slakt. 18 dag

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use 4 weeks before egg laying start.

-

kalkun

- Slakt. 18 dag
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use 4 weeks before egg laying start.

-

and

- Slakt. 18 dag
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use 4 weeks before egg laying start.

-

gås

- Slakt. 18 dag
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use 4 weeks before egg laying start.

-

due

- Slakt. no withdrawal period

Not authorized for use in pigeons, who are meant for human consumption.

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use 4 weeks before egg laying start.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP52AE01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
LT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Litauisk
Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
25/10/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:
Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:
State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:
Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/07/2010

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.