

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lam

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
400.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

Iam

- Slakt. 12 dag αμνοί κρεοπαραγωγής

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Anafasis Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/06/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

53519/07-08-2007/K-0083701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/02/2019

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