

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

176.80 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 3 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

sau

- Slakt. 3 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 3 dag

Intraperitoneal bruk:

-

storfe

- Slakt. 3 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux

gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QP52AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma France S.A.S.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/1983

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

FR/V/5424399 0/1983

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2008

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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