

Vermisol 75 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Dopuszczony

- Levamisole hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Vermisol 75 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

**Okres karencji w zależności od drogi podania:
W wodzie do picia lub w mleku:**

•

Pig

- Meat and offal. 28 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AE01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Pojemniki polietylenowe z wieczkiem zatrzaskowym zawierające po 150 g preparatu
Pojemniki polietylenowe z wieczkiem zatrzaskowym zawierające po 500 g preparatu
Pojemniki polietylenowe z wieczkiem zatrzaskowym zawierające po 100 g preparatu
Pojemniki polietylenowe z wieczkiem zatrzaskowym zawierające po 300 g preparatu

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/12/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biofaktor Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0426

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/12/1997

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego