

VERMIVET SOLUCION ORAL

Dopuszczony

- Levamisole hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VERMIVET SOLUCION ORAL

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 słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

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

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

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski włoski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki islandzki

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Birds

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al inicio de la puesta

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 chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

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 litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Divasa Farmavic S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/10/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Divasa Farmavic S.A.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

162 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/10/1991

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.