

PANVERMIN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA OVINO Y PORCINO

Não
autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PANVERMIN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA OVINO Y PORCINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
75.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. 9 dia
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado para consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 9 dia
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado para consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/10/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

118 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

20/02/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.