

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Autorizat

- Levamisole hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Păsări de curte

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 3 zi
- Ouă. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

7/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6693705 6/1992

Data modificării statusului autorizației:

7/07/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.