

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Autorizat

- Levamisole hydrochloride
- Niclosamide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Păsări ornamentale

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

12.02 miligram(e) / 1.00 Capsule

Disponibile numai în [Engleză](#)

48.00 miligram(e) / 1.00 Capsule

Forma farmaceutică:

Capsulă moale

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Porumbel

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

-

Păsări ornamentale

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AE51

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Data autorizației de comercializare:

6/01/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoires Biove

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/9855777 2/1984

Data modificării statusului autorizației:

6/01/2009

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.