

# VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Autorizat

- Levamisole hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Păsări

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

37.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

---

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

**Administrare orală:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

•

**Oaie**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

•

**Porc**

- Carne și organe. 14 zi

•

**Păsări**

- Carne și organe. 7 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

---

**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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Super's Diana S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/10/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Super's Diana S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

519 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/10/1992

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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