

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Autorizat

- Levamisole hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie (miel)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

400.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 12 zi
αμνοί κρεοπαραγωγής

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 Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Anafasis Limited

Data autorizației de comercializare:

1/06/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

53519/07-08-2007/K-0083701

Data modificării statusului autorizației:

14/02/2019

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