

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Oprávněný

- Levamisole hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

118.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dostupné len v [Španielsky](#) [English](#) [Rumunsky](#)

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Nicht anwenden bei Tieren, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Pig

- Meat and offal. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dátum registrácie lieku:

10/02/1984

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

3893.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/02/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.