

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Oprávněný

- Levamisole hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

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](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 12 day
αμνοί κρεοπαραγωγής

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny 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:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Anafasis Limited

Dátum registrácie lieku:

1/06/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

53519/07-08-2007/K-0083701

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/02/2019

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