

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Ima dovoljenje za promet

- Levamisole hydrochloride
- Niclosamide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

okrasna ptica

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

12.02 milligram(s) / 1.00 Kapsula

Na voljo samo v [English](#)

48.00 milligram(s) / 1.00 Kapsula

Farmacevtska oblika:

Kapsula, mehka

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

okrasna ptica

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP52AE51

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

France

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)
Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/01/1984

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratoires Biove

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/9855777 2/1984

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/01/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.