

NEMAZOL 40 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

Ni
pooblaščno

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

NEMAZOL 40 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

4.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

• **govedo**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

• **Sheep**

- Meat and offal. 9 day

- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

• **Pig**

- Meat and offal. 10 day

• **Birds**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period Huevos: uso no autorizado

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP52AE01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Maymo S.A.

Marketing authorisation date:

3/11/2023

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Maymo S.A.

Pristojni organ:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja :

83 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

18/10/1991

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

Documents

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054642>