

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000072836>

Ripercol Drench 88,5 mg/ml Lösung zum Eingeben für Rinder und Schafe

Ima dovoljenje
za promet

- Levamisole hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Ripercol Drench 88,5 mg/ml Lösung zum Eingeben für Rinder und Schafe

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

88.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralna raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

•

Sheep

- Meat and offal. 21 day

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

•

govedo

- Meat and offal. 21 day

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

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

QP52AE01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

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:

Germany

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

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:

Ecuphar

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

29/02/1984

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

4358.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/01/2005

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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