

File downloaded on 2025-12-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000073562>

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

Ima dovoljenje
za promet

- Levamisole hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Levamisol 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, 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](#)

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:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

118.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

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

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

govedo

- Meat and offal. 14 day

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

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- 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

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](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/02/1984

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

3893.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

4/02/2005

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.