

Levamisol 100 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Ima dovoljenje
za promet

- Levamisole hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Levamisol 100 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

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](#) [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](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day
- Milk. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinārskā klasifikācija zādām, ki se uporābljājo v veterini (ATCvet):

QP52AE01

Prāvni stātus zā dobāvo/izdājo zādvilā:

Zādvilā, ki se izdājā nā veterinārski recept

Stātus dāvoljēnjā zā promet z zādvilom:

Valid

Imā dāvoljēnjā zā promet v:

Nā voljā sāmā v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnīnē zādvilā:

Nā voljā sāmā v [Latvian](#)

Nā voljā sāmā v [Latvian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/11/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Industrial Veterinaria S.A.

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/97/0634

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/11/1997

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.

Navodilo za uporabo

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