

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Auktoriserad

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Fjäderfä

- Meat and offal. 3 dygn
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Available in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/07/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

FC France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/6693705 6/1992

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/07/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035613>