

LEVAMISOLE 3,75 % BUVABLE

Godkänd

- Levamisole hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LEVAMISOLE 3,75 % BUVABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

37.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Meat and offal. 3 dygn

-

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 femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

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 espèces productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Huvepharma S.A.

Godkännandedatum:

13/12/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/8126093 9/1984

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/12/2009

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

Dokumenter

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.