

# NEMAZOL 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Ej  
auktoriserad

- Levamisole hydrochloride

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

NEMAZOL 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Får

Svin

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

75.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

## **Withdrawal period by route of administration:**

### **Intramuskulär användning:**

#### **• Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

#### **• Får**

- Meat and offal. 9 dygn
- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

#### **• Svin**

- Meat and offal. 10 dygn

### **Subkutan användning:**

#### **• Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

#### **• Får**

- Meat and offal. 9 dygn
- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

#### **• Svin**

- Meat and offal. 10 dygn

---

## **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AE01

---

## **Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

## **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

## **Authorised in:**

Spanien

---

## **Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Rättslig grund för produktgodkännande:**

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

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Maymo S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

3/11/2023

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Maymo S.A.

---

### **Ansvarig myndighet:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Godkännandenummer:**

84 ESP

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/10/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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

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

### Märkningstext

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/600000054657>