

ANTHELMIN 100 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Godkänd

- Levamisole hydrochloride
- Levamisole hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ANTHELMIN 100 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Fågel

Nöt

Får

Svin

Fågel

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
117.87 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
117.87 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Får

- Meat and offal. 9 dygn
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

-

Fågel

- Meat and offal. 7 dygn
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No usar en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al inicio de la puesta

Användning i dricksvatten:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Får

- Meat and offal. 9 dygn
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

-

Fågel

- Meat and offal. 7 dygn
- Eggs. no withdrawal period

No usar en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al inicio de la puesta

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

S P Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

28/10/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

130 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/10/1991

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

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.