

File downloaded on 2026-05-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000082755>

# VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Godkänd

- Levamisole hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

VERMIFOR 37,5 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Fågel

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

37.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver till oral lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Nöt**

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

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

•

**Får**

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

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

•

**Svin**

- Meat and offal. 14 dygn

•

**Fågel**

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

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas previas 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:**

Super's Diana S.L.

---

**Godkännandedatum:**

5/10/1992

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Super's Diana S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

519 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

5/10/1992

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Märkningstext

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

### 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.