

PAMIZOLE L

Godkänd

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PAMIZOLE L

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Buffel (handjur)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
88.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Buffel (handjur)

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Buffel (handjur)

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

2/01/1987

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/01/1987

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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