

LEVAMISOLE 5 % VIRBAC

Auktoriserad

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Product identification

Läkemedlets namn:

LEVAMISOLE 5 % VIRBAC

Aktiv substans:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Läkemedelsform:

Oral lösning

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

- Nöt

- 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.

- **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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/07/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

FC France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3386507 0/1992

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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/700000009708>