

LEVOPLIX 10%, pulbere orală

Autoriseret

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LEVOPLIX 10%, pulbere orală

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Høne

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

Nu este autorizată utilizarea la animalele al căror lapte este destinat consumului uman.

-

Får

- Meat and offal. 28 dag

Nu este autorizată utilizarea la animalele al căror lapte este destinat consumului uman.

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

-

Høne

- Meat and offal. 28 dag

Nu este autorizată utilizarea la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AE01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Erfar S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/09/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Erfar S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

160178

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/06/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.