

Levamol 8% 80 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Ikke
autoriseret

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Levamol 8% 80 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får
Høne
Kalkun
And
Gås
Svin
Due
Kvæg

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

-

Høne

- Meat and offal. 21 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 21 dag

-

And

- Meat and offal. 21 dag

-

Gås

- Meat and offal. 21 dag

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

-

Due

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in birds whose eggs are intended for human consumption. Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

•

Kvæg

- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AE01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/05/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

0527

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/09/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

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

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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