

Levamol 10% 100 mg/ml

Roztwór do podania w wodzie do picia

Ikke
autoriseret

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Levamol 10% 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkun

Gås

Due

Høne

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalkun

- Meat and offal. 21 dag

-

Gås

- Meat and offal. 21 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.

-

Høne

- Meat and offal. 21 dag

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

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:

0530

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/08/2024

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.

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.