

LEVAVERMIN 50 mg/ml

Autoriseret

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LEVAVERMIN 50 mg/ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Slagtekylling

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

-

Får

- Meat and offal. 3 dag

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 3 dag

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman.

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:

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](#)
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](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Crida Pharm S.R.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/09/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

200097

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/10/2022

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.