

Levacide Injection 75 mg/ml

Zugelassen

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Levacide Injection 75 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
88.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AE01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

1/10/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22664/025/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1989

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.