

File downloaded on 2026-07-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000073380>

## Concurat-L 10 %

Zugelassen

- Levamisole hydrochloride

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Concurat-L 10 %

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Ente  
Schaf  
Schwein  
Fasan  
Gans  
Huhn  
Taube  
Truthenne

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter  
zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
117.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Eingeben über das Futter:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP52AE01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose mit 500 Gramm

(ID1) 75 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel mit jeweils 7.5 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

11/08/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6293918.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/08/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels