

# Levaveto 750 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Autorisiert

- Levamisole hydrochloride

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Levaveto 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Levaveto 750 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Levaveto 750 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

884.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:****zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag  
21 days

---

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

QP52AE01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

27/09/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V534560

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/09/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Belgien

---

**Verfahrensnummer:**

BE/V/0034/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Estland Frankreich Deutschland Ungarn Lettland Litauen Niederlande Polen  
Rumaenien

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

## Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

## Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)