

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Zugelassen

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

884.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

.

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag 21 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP52AE01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

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 portugiesisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

14/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 122516

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2022

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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