

Levamol 8% 80 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Εξουσιοδοτημένο

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Levamol 8% 80 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Πάπια

Ινδοόρνιθα

Χήνα

Ορνιθα

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- **Πάπια**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- **Χήνα**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- **Ορνιθα**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- **Pigeon**

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP52AE01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

12/05/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Αρμόδια αρχή:

URPL

Αριθμός άδειας:

0527

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

12/05/1998

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

Documents

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059581>