

LEVA-200 WS, 200 mg/g
milteliai geriamajam tirpalui
ruošti veršeliams, avims,
paukščiams ir kiaulėms

Εξουσιοδοτημένο

- Levamisole hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

LEVA-200 WS, 200 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, avims, paukščiams ir kiaulėms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Μόσχος
Πρόβατο
Κοτόπουλο
Ινδοόρνιθα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Μόσχος

- Κρέας. 10 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Κρέας. 10 Ημέρα

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is mean for human consumption.

-

Κοτόπουλο

- Κρέας. 10 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

Ινδοόρνιθα

- Κρέας. 10 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

Χοίρος

- Κρέας. 10 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AE01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/07/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/16/2362/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

13/09/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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/600000100150>