

Lewamizol 5% 50 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lewamizol 5% 50 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ocas
Porcino
Ovino
Bovino
Gallinas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Ocas

- Meat and offal. 7 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

•

Gallinas

- Meat and offal. 7 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QP52AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

21/05/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0765

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/05/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.