

Leva oral 10%, oplossing voor gebruik in drinkwater voor niet melkgevende runderen en varkens

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Leva oral 10%, oplossing voor gebruik in drinkwater voor niet melkgevende runderen en varkens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 15 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 28 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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/06/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 8957

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/09/2007

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

Documentos

Combined File of all Documents

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