

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Levaveto 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Levaveto 750 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Levaveto 750 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

884.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día 21 days

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:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V534560

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2018

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0034/001

Estados miembros afectados:

Estonia Francia Alemania Hungría Letonia Lituania Países Bajos Polonia
Rumania; Rumanía

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.

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.