

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

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Ovino

Pollos

Pavos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros

- Meat. 10 Día

-

Ovino

- Meat. 10 Día

- Milk. no withdrawal period

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

-

Pollos

- Meat. 10 Día

- Egg. no withdrawal period

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

-

Pavos

- Meat. 10 Día

- Egg. no withdrawal period

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

•

Porcino

- Meat. 10 Día

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

QP52AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Fecha de autorización de comercialización:

13/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/16/2362/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2021

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100150>