

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000064464>

Levapharm Injection 75 mg/ml

Myönnetty

- Levamisole hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Levapharm Injection 75 mg/ml

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
88.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 14 day

-

Lammas

- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AE01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/10/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupnumero:

VPA10823/010/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/10/1999

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.