

# Lewamizol 10% 100 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorisé

- Levamisole hydrochloride

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Lewamizol 10% 100 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Poulet (poule)

Mouton

Oie

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 14 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 28 day

•

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 7 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 21 day

•

**Oie**

- Viande et abats. 7 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/05/1999

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynarnego S.A.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0762

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/05/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.