

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

Autorisé

- Levamisole hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

884.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 21 day 21 days

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

QP52AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/2018

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

V.M.D.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V534560

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/09/2018

Etat membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0034/001

États membres concernés:

Estonie France Allemagne Hongrie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne

Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)