

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Autorisé

- Levamisole hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Levaveto 884 mg/g Proszek do podania w wodzie do picia

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

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:

Pologne

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:

14/03/2019

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

V.M.D.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2851

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2019

État 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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet