

# Levamisol 100 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Autorisé

- Levamisole hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Levamisol 100 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

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

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Viande et abats. 7 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 7 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Viande et abats. 7 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 7 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. no withdrawal period

Aizliegts lietot laktējošiem dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

---

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

QP52AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

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

24/11/1997

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/97/0634

---

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

24/11/1997

---

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.