File downloaded on 2025-11-30

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000013990

LEVAVERMIN 50 mg/ml



· Levamisole hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LEVAVERMIN 50 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovins

- Viande et abats. 3 day

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

•

Mouton

- Viande et abats. 3 day

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 3 day

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman.

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

QP52AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian Disponible uniquement en Romanian Disponible uniquement en Romanian Disponible uniquement en Romanian Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Crida Pharm S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/09/2015

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

Crida Pharm S.R.L.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

200097

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.