

LEVAVERMIN 50 mg/ml

Autorisé

- 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 Anglais

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.