

LEVOPLIX 300 mg, comprimate

Údaraithe

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Ainm an chógaís:

LEVOPLIX 300 mg, comprimate

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béal

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaíochta:

Táibléad

Withdrawal period by route of administration:**Úsáid béil:****• Cattle**

- Meat and offal. 28 day

Nu este permisă utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

• Sheep

- Meat and offal. 28 day

Nu este permisă utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

• Pig

- Meat and offal. 28 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AE01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Erfar S.A.

Marketing authorisation date:

28/09/2006

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Erfar S.A.

An t-údarás atá freagrach:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Uimhir údaraithe:

160177

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

14/06/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014497>