

Levacide Low Volume Worm Drench 75 mg/ml

Odobreno

- Levamisole hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Levacide Low Volume Worm Drench 75 mg/ml

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

88.39 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Ireland

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/10/1989

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA22664/026/001

Datum promjene statusa odobrenja:

1/10/1989

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.