

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000055130>

# Levamol 5% 50 mg/g Granulat do sporządzenia roztworu doustnego

Nem engedélyezett

- Levamisole hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Levamol 5% 50 mg/g Granulat do sporządzenia roztworu doustnego

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

Granulátum belsőleges oldhatóz

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****In drinking water use:**

- 

**sertés**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AE01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

12/05/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

0529

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/03/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.