

LEVA-200 WS, 200 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, avims, paukščiams ir kiaulėms

Engedélyezett

- Levamisole hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LEVA-200 WS, 200 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, avims, paukščiams ir kiaulėms

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú
juh
csirke
házipulyka
sertés

Alkalmazás módja:

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

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

borjú

- Meat. 10 day

-

juh

- Meat. 10 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is mean for human consumption.

-

csirke

- Meat. 10 day

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

házipulyka

- Meat. 10 day

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

sertés

- Meat. 10 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AE01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/07/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/16/2362/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/09/2021

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100150>