

# LEVAVERMIN 50 mg/ml

Engedélyezett

- Levamisole hydrochloride

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

LEVAVERMIN 50 mg/ml

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

sertés

broiler

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges oldat

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### **Oralis alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 3 day

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

- 

#### **juh**

- Meat and offal. 3 day

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 3 day

- 

#### **broiler**

- Meat and offal. 3 day

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman.

---

## **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:**

Valid

---

## **Engedélyezett -ben:**

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

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

### Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Crida Pharm S.R.L.

---

### A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/09/2015

---

### Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Crida Pharm S.R.L.

---

### Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### Engedély száma:

200097

---

### Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/10/2022

---

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

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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