

LEVASOL 100 mg/ml

Viðurkennt

- Levamisole hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LEVASOL 100 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hænsn (holdakjúklingur)

Kalkúni

Önd

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 11 dagar

NU este permisă utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 11 dagar

NU este permisă utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

-

Önd

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

•

Homing pigeon

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AE01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/07/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

230133

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/07/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.