

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Heimilað

- Levamisole hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

884.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar 21 days

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

QP52AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/06/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 122516

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/02/2022

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0034/001

Þátttökulönd (CMS):

Eistland Frakkland Þýskaland Ungverjaland Lettland Litáen Holland Pólland
Rúmenía

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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