

LEVASOL 100 mg/ml soluție pentru administrare în apa de băut pentru bovine, oi, porci, găini, curcani, rațe, porumbei ornamentali și porumbei voiajori

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LEVASOL 100 mg/ml soluție pentru administrare în apa de băut pentru bovine, oi, porci, găini, curcani, rațe, porumbei ornamentali și porumbei voiajori

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Pollo (pollo da carne)

tacchino

anatra

piccione viaggiatore

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 11 giorno

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 11 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

-

tacchino

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

-

anatra

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AE01

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/07/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

230133

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/02/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.