

LEVASOL 100 mg/ml

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LEVASOL 100 mg/ml

Sostanza 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:

26/07/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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