

Levamol 5% 50 mg/g Granulat do sporządzania roztworu doustnego

Non
autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Levamol 5% 50 mg/g Granulat do sporządzania roztworu doustnego

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

QP52AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/05/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0529

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2025

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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