

LEVA-200 WS, 200 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, avims, paukščiams ir kiaulėms

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

LEVA-200 WS, 200 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, avims, paukščiams ir kiaulėms

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino

polli

tacchino

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Bovini (vitello)

- carne. 10 giorno

-

Ovino

- carne. 10 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is mean for human consumption.

-

polli

- carne. 10 giorno

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

tacchino

- carne. 10 giorno

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

Suino

- carne. 10 giorno

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

QP52AE01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

13/07/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/16/2362/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/09/2021

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100150>