

LEVAVERM 100 mg/ml soluție orală pentru bovine, oi, porci și găini

Registruotas

- Levamisole hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

LEVAVERM 100 mg/ml soluție orală pentru bovine, oi, porci și găini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Kiaulė

Galvijai

Višta

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamasis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 11 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Dopharma B.V.

Rinkodaros leidimo data:

4/06/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

150364

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/06/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.