

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

Igaliotas

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Avis

Viščiukas

Kalakutas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Veršelis

- Mėsa. 10 day

-

Avis

- Mėsa. 10 day

- Milk. no withdrawal period

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

-

Viščiukas

- Mėsa. 10 day

- Kiaušinis. no withdrawal period

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

-

Kalakutas

- Mėsa. 10 day

- Kiaušinis. no withdrawal period

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

•

Kiaulė

- Mėsa. 10 day

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

QP52AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Balti DTPE indai, apgaubti baltu MTPE gaubteliu su apsaugine juoste.

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

13/07/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

LT/2/16/2362/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/09/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

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