

File downloaded on 2026-04-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039898>

# LEVISOLE INJECTABLE

Atļautas

- Levamisole hydrochloride

## Zāļu identifikācija

**Zāļu nosaukums:**

LEVISOLE INJECTABLE

---

**Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

---

**Mērķsugas:**

Liellops

Aita

---

**Lietošanas veids:**

intramuskulārai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

117.90 miligramas(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

**intramuskulārai lietošanai:**

- 

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena
- Piens. no withdrawal period

En l'absence de limites maximales de résidus pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- 

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena
- Piens. no withdrawal period

En l'absence de limites maximales de résidus pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**QP52AE01

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**Derīga

---

**Atļautas:**Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**Pieejamas tikai [French](#)Pieejamas tikai [French](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Huvepharma S.A.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

7/07/1986

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Dopharma France

---

**Atbildīgā iestāde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Atļaujas numurs:**

FR/V/8591736 3/1986

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

7/07/2011

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.