

# Levamol 10% 100 mg/ml Roztvór do podania w wodzie do picia

Nav  
atļautas

- Levamisole hydrochloride

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Levamol 10% 100 mg/ml Roztvór do podania w wodzie do picia

---

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

---

### Mērķsugas:

Titars

Zoss

Balodis

Vista (vista)

---

### Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

---

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:****Lietošanai ar dzeramo ūdeni:**

- 

**Tītars**

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- 

**Zoss**

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- 

**Balodis**

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

Do not use in birds whose eggs are intended for human consumption. Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

- 

**Vista (vista)**

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Do not use in birds whose eggs are intended for human consumption.

---

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

QP52AE01

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

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

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

---

## Papildu informācija

### **Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

### **Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

---

### **Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Tirdzniecības atļaujas datums:**

12/05/1998

---

### **Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Atbildīgā iestāde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Atļaujas numurs:**

0530

---

### **Atļaujas statusa maiņas datums:**

22/08/2024

---

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.

Marķējuma teksts

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

Lietošanas instrukcija

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