

Levanmizol

Toegelaten

- Levamisole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Levanmizol

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)
Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Buccaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Buccale tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Vanelli S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

22/10/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vanelli S.R.L.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190259

Datum toelatingswijziging:

27/02/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.