

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Autorisert

- Levamisole hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Levaveto, 750 mg/g pulber joogivees manustamiseks sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

884.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

gris

- Slakt. 21 dag 21 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad (Artikkel 8(3) i Direktiv 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/06/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2100

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/06/2018

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0034/001

Gjeldende medlemsstater:

EE FR DE HU LV LT NL PL RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.