

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

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:

NL

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:

14/06/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 122516

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/2022

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

Combined File of all Documents

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