

File downloaded on 2026-04-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000055841>

# Lewamizol 5% 50 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Dopuszczony

- Levamisole hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Lewamizol 5% 50 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie w wodzie do picia:**

- 

#### **Goose**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 28 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 21 day

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 7 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AE01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Pojemniki PP z wieczkiem PE z miarką dozującą zawierające 100 g produktu.

Pojemniki PP z wieczkiem PE z miarką dozującą zawierające 300 g produktu.

Pojemniki PP z wieczkiem PE z miarką dozującą zawierające 1000 g produktu.

Pojemniki PP z wieczkiem PE z miarką dozującą zawierające 200 g produktu.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/05/1999

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

**Numer pozwolenia:**

0765

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

21/05/1999

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań