

Levacide Low Volume Worm Drench 75 mg/ml

Dopuszczony

- Levamisole hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Levacide Low Volume Worm Drench 75 mg/ml

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](#) [słoweński](#) [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](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

88.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 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

Dostępne w:

Ireland

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/10/1989

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA22664/026/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/1989

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.