

Leva oraal 10%, oplossing voor gebruik in drinkwater voor niet melkgevende runderen en varkens

Dopuszczony

- Levamisole hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Leva oraal 10%, oplossing voor gebruik in drinkwater voor niet melkgevende runderen en varkens

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AE01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dopharma Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/06/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 8957

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/09/2007

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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