

LEVOPLIX 300 mg, comprimato

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LEVOPLIX 300 mg, comprimato

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia

Nu este permisă utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Sheep

- Meat and offal. 28 dia

Nu este permisă utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Erfar S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/09/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Erfar S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160177

Data da alteração do estado de autorização:

14/06/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.