

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Levaveto 750 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Levaveto 750 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Levaveto 750 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

884.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia 21 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/09/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

V.M.D.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V534560

Data da alteração do estado de autorização:

27/09/2018

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0034/001

Estados-Membros envolvidos:

Estónia França Alemanha Hungria Letónia Lituânia Países Baixos Polónia
Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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