

LEVAVERMIN 50 mg/ml

Autorizado

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

LEVAVERMIN 50 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Cattle**

- Meat and offal. 3 dia

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

- **Sheep**

- Meat and offal. 3 dia

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

- **Pig**

- Meat and offal. 3 dia

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 3 dia

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman.

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Crida Pharm S.R.L.

Marketing authorisation date:

7/09/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

200097

Data de alteração do estado de autorização:

24/10/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013990>