

LEVASOL 100 mg/ml

Autorizat

- Levamisole hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LEVASOL 100 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Găină (broiler)

Curcă

Rață

Porumbei voiajori

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 11 zi

NU este permisă utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Oaie

- Carne și organe. 11 zi

NU este permisă utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 4 zi

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

-

Curcă

- Carne și organe. 4 zi

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

-

Rață

- Carne și organe. 4 zi

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Canistră HDPE x 10 litri

Canistră HDPE x 5 litri

Canistră HDPE x 1 litru

Flacoane HDPE x 1 litru

Flacoane HDPE x 500 ml

Flacoane PET x 250 ml

Flacoane PET x 200 ml

Flacoane PET sau HDPE x 100 ml

Flacoane PET x 50 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

26/07/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

230133

Data modificării statusului autorizației:

26/07/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului