

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073380>

Concurat-L 10 %

Autorizat

- Levamisole hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Concurat-L 10 %

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Rață

Oaie

Porc

Fazan

Gâscă

Găină

Porumbel

Curcă (femelă adultă)

Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
117.90 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

Administrare în apa de băut:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

11/08/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6293918.00.00

Data modificării statusului autorizației:

11/08/2003

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.