

File downloaded on 2026-05-27

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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