

Levacide Low Volume Worm Drench 75 mg/ml

Oprávnený

- Levamisole hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Levacide Low Volume Worm Drench 75 mg/ml

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

88.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

1/10/1989

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA22664/026/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/10/1989

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.