

File downloaded on 2025-12-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040319>

LEVASOLE 20

Godkänd

- Levamisole hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LEVASOLE 20

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

236.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

Fjäderfä

- Meat and offal. 3 dygn
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Huvepharma S.A.

Godkännandedatum:

21/03/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/8948018 6/2005

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/03/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.