

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Godkänd

- Levamisole hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Levaveto 750 mg/g Powder for use in drinking water

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
884.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn 21 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AE01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [portugisiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

V.M.D.

Godkännandedatum:

14/06/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

V.M.D.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 122516

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/02/2022

Referensmedlemsstat:

Belgien

Procedurnummer:

BE/V/0034/001

Berörda medlemsstater:

Estland Frankrike Tyskland Ungern Lettland Litauen Nederländerna Polen
Rumänien

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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