

POLIVERMIN - L boluses

Registrováno

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ПОЛИВЕРМИН - L болуси

POLIVERMIN - L boluses

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot

- Maso. 28 day

Животни, за които се предвижда да се използват за консумация от хора, не трябва да се колят по време на лечението. Животните могат да се колят за консумация от хора 28 дни след последното третиране. Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Ovce

- Maso. 28 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Koza

- Maso. 28 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AC11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Golash Pharma OOD

Datum registrace:

9/12/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Golash Pharma OOD

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2440

Datum změny stavu registrace:

24/10/2019

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093973>