

POLIVERMIN - L boluses

Εγκεκριμένο

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

POLIVERMIN - L boluses

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

600.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

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

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

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

-

Αίγα

- Meat and offal. 28 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC11

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Golash Pharma OOD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/12/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Golash Pharma OOD

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-2440

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/10/2019

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.