

POLIVERMIN - L boluses

Autorisé

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

POLIVERMIN - L boluses

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Bovins

- Viande et abats. 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

-

Mouton

- Viande et abats. 28 day

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

-

Chèvre

- Viande et abats. 28 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Golash Pharma OOD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Golash Pharma OOD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2440

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.