

File downloaded on 2026-07-11

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

# POLIVERMIN - L boluses

Engedélyezett

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

POLIVERMIN - L boluses

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Gyógyszerforma:**

Tabletta

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Oralis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 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

- 

**juh**

- Meat and offal. 28 day

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

- 

**kecske**

- Meat and offal. 28 day

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

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AC11

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Golash Pharma OOD

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

9/12/2014

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Golash Pharma OOD

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-2440

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

24/10/2019

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.