

# POLIVERMIN - L boluses

Autorizzato

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

POLIVERMIN - L boluses

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compressa

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AC11

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Golash Pharma OOD

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/12/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Golash Pharma OOD

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2440

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/10/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.