

# POLIVERMIN - L boluses

Atļautas

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

POLIVERMIN - L boluses

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

### Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

600.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejamas tikai [English](#)

300.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

**Farmaceutiskā forma:**

Tablete

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
Iekšķīgai lietošanai:**

- 

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

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

- 

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

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

- 

**Kaza**

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

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

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QP52AC11

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai Bulgarian

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Golash Pharma OOD

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

9/12/2014

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Golash Pharma OOD

---

**Atbildīgā iestāde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Atļaujas numurs:**

0022-2440

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

24/10/2019

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.