

# POLYVERMYL 53 MG COMPRIMES VOLAILLES

Dopuszczony

- Levamisole hydrochloride

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

POLYVERMYL 53 MG COMPRIMES VOLAILLES

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
62.46 milligram(s) / 1.00 Tabletk

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletk

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie doustne:**

- 

**Fowl**

- Meat and offal. 3 day

oeufs : en l'absence de LMR (limite maximale de résidus) pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondéuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AE01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

France

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratoires Biove

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/05/1984

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratoires Biove

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/6181831 2/1984

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

21/05/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.