

POLIVERMIN - L boluses

Autorizat

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ПОЛИВЕРМИН - L болуси

POLIVERMIN - L boluses

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

600.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi

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

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi

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

-

Capră

- Carne și organe. 28 zi

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

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC11

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Golash Pharma OOD

Data autorizației de comercializare:

9/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Golash Pharma OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2440

Data modificării statusului autorizației:

24/10/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.