

POLIVERMIN - L boluses

Ima dovoljenje za promet

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

POLIVERMIN - L boluses

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
600.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English
300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmaceutska oblika:

Tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

•

govedo

- 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

•

Sheep

- Meat and offal. 28 day

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

•

Goat

- Meat and offal. 28 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP52AC11

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Golash Pharma OOD

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/12/2014

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Golash Pharma OOD

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2440

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/10/2019

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.