

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000091030>

# VERMOVIN 25 MG/ML SOSPENSIONE ORALE

Разрешен

- Fenbendazole

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

VERMOVIN 25 MG/ML SOSPENSIONE ORALE

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

овца

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**овца**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 9 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AC13

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

**Дата на разрешение за търговия:**

18/08/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/08/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.