

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autoriseret

- Albendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ged

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Ged

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 5 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 5 dag

-

Får

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC11

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

31/08/1995

Produktionssteder for batchfrigivelse:

CEVA Santé Animale

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

23399/30-03-2009/K-0104802

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/08/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100687>