

# Vermitan 100 mg/ml Zawiesina doustna dla bydła i owiec

Zugelassen

- Albendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Vermitan 100 mg/ml Zawiesina doustna dla bydła i owiec

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Schaf

Rind

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in sheeps producing milk intended for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Rind**

- Milch. 72 Stunde

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC11

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

14/03/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

0143

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/03/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.