

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caprino

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

-

Bovino

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

-

Ovino

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

31/08/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

23399/30-03-2009/K-0104802

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/08/2018

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet