

VERMITAN 100 mg/ml suspension

Volitatud

- Albendazole

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

VERMITAN 100 mg/ml suspension

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 7 day
- Milk. 60 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 7 day Мляко: 60 часа

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP52AC11

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Sante Animale

Müügiloa kuupäev:

20/10/2005

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-1430

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/10/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.