

Vermitan 10% πόσιμο εναιώρημα

Autorisé

- Albendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vermitan 10% πόσιμο εναιώρημα

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Bovins

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 14 day

-

Chèvre

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 10 day

-

Mouton

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/05/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

18797

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2014

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.