

VERMITAN 100 mg/ml peroralna suspenzia

Nije
odobreno

- Albendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

VERMITAN 100 mg/ml peroralna suspenzia

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 60 sat

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

Do not administer to sheep whose milk is intended for human consumption.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/06/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

96/025/05-S

Datum promjene statusa odobrenja:

2/01/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.