

# Vermitan 100 mg/ml belsőleges szuszpenzió juhok és szarvasmarhák részére A.U.V.

Nije  
odobreno

- Albendazole

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Vermitan 100 mg/ml belsőleges szuszpenzió juhok és szarvasmarhák részére A.U.V.

### **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](#)  
10.00 gram / 100.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### Cattle

- Milk. 120 sat
- Meat and offal. 14 day

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 14 day
- 

### 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 [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

---

## 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-Phylaxia Zrt.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

25/01/1984

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Nadležno tijelo:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/04/2024

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.