

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Odobreno

- Albendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

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 finski švedski islandski Norwegian

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
600.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Goat

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

-

Cattle

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

-

Sheep

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 5 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:

Važeće

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)
Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Sante Animale

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/08/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva Sante Animale

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

23399/30-03-2009/K-0104802

Datum promjene statusa odobrenja:

29/08/2018

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