

VERMITAN 100 mg/ml perorálna suspenzia

Non
autorizzato

- Albendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VERMITAN 100 mg/ml perorálna suspenzia

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 60 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/06/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/025/05-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/01/2024

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.