

VERMITAN 100 mg/ml perorálna suspenzia

Neregistruotas

- Albendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VERMITAN 100 mg/ml perorálna suspenzia

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamasis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 60 valandos

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AC11

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)**Pakuotės aprašymas:**Pateikiama tik [Slovakų](#)Pateikiama tik [Slovakų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veikioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Rinkodaros leidimo data:

15/06/2005

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/025/05-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/01/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.