

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

Mhux  
awtorizzat

- Albendazole

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

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

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż  
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu orali:**

- 

**Cattle**

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

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 14 day
- 

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi Ungeriż

Disponibbli biss fi Ungeriż

---

**Tagħrif addizzjonali**

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

25/01/1984

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Awtorità responsabbli:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

25/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.