

# VERMITAN 100 mg/ml peroralna suspenzia

Neautorizat

- Albendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

VERMITAN 100 mg/ml peroralna suspenzia

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Oaie

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare orală:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 60 oră

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 7 zi

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

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AC11

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/06/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/025/05-S

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/01/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.