

# Vermitan 100 mg/ml Zawiesina doustna dla bydła i owiec

Autorizat

- Albendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Vermitan 100 mg/ml Zawiesina doustna dla bydła i owiec

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Oaie

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

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

## **Administrare orală:**

- 

### **Oaie**

- Lapte. no withdrawal period

Not authorised for use in sheeps producing milk intended for human consumption.

- Carne și organe. 7 zi

- 

### **Bovine**

- Lapte. 72 oră

- Carne și organe. 7 zi

---

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

QP52AC11

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

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

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## **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](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/03/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0143

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/03/1995

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.