

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizat

- Albendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Capră

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

600.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Capră

- Carne și organe. 10 zi
- Milk. 5 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi
- Milk. 5 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 10 zi
- Milk. 5 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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Portuguese](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

31/08/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CEVA Santé Animale

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

23399/30-03-2009/K-0104802

Data modificării statusului autorizației:

29/08/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100687>