

# VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Oprávnený

- Albendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Goat**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 5 day

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 5 day

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 10 day
  - Milk. 5 day
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

---

### Dátum registrácie lieku:

31/08/1995

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

---

### Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

---

### Číslo registrácie:

23399/30-03-2009/K-0104802

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

29/08/2018

---

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