

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Ima dovoljenje za
promet

- Albendazole

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

VERMITAN 600MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Goat

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

-

govedo

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

-

Sheep

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AC11

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)
Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Sante Animale

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

31/08/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva Sante Animale

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

23399/30-03-2009/K-0104802

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/08/2018

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet