

REPIDOSE FARMINTIC 6-1250 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Разрешен

- Oxfendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

REPIDOSE FARMINTIC 6-1250 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7500.00 milligram(s) / 1.00 Система

Фармацевтична форма:

Инtrarуминално средство за пулсиращо освобождаване

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 180 day Viande et abats : 6 mois.

- Milk. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les génisses gestantes futures productrices de lait de consommation humaine.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet

Дата на разрешение за търговия:

26/06/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

MSD Animal Health UK Ltd

Intervet Ges.m.b.H.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/8934515 7/1995

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/06/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.