

Systamex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Разрешен

- Oxfendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Systamex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Инtrarуминално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
3.75 gram(s) / 5.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Инtrarуминално средство за непрекъснато освобождаване

Карентен срок по начин на приложение:

Интраруминално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 180 day

Ikke godkjent til melkekyr som leverer melk til konsum, samt dyr som har mindre enn 6 måneder til kalving, såfremt melken fra disse skal leveres til konsum. Ved slaktning t.o.m. dag 14 etter inngift er virkestoff ennå ikke utløst og slaktet kan godkjennes.

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:

Norway

Описание на опаковката:

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

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:

Zoetis Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

13/01/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

0000-07727

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/04/2007

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.

Листовка

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