

# 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](http://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.