

ZIVET, (2,5% + 5%)W/V πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Разрешен

- Closantel sodium
- Oxfendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ZIVET, (2,5% + 5%)W/V πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε проβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης της ξηράς περιόδου. Μην το χρησιμοποιείτε μέσα σε 1 χρόνο πριν από τον πρώτο τοκετό σε проβατίνες που προορίζονται να παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Ветеринарномедицински Анатоμο-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC52

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

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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

Притежател на разрешение за търговия:

Chellafarm Vet A.E.

Дата на разрешение за търговия:

17/06/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

39003/31-03-2020/K-0172401

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/08/2020

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.