

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Registrováno

- Fenbendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální prášek

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AC13

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

17/11/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

15111

Datum změny stavu registrace:

17/11/2000

Referenční členský stát:

Švédsko

Číslo procedury:

SE/V/0110/001

Dotčený členský stát:

Belgie Dánsko Finsko Nizozemsko Portugalsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.