

ZEROFEN 4% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Autoriseret

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ZEROFEN 4% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.04 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

Για άπαξ χορήγηση. Τα ζώα δεν πρέπει να σφάζονται προς ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Αυτά μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά την πάροδο περιόδου τριών (3) ημερών από την τελευταία θεραπευτική χορήγηση.

- Meat and offal. 14 dag

Για διαιρεμένη, επαναλαμβανόμενη χορήγηση. Τα ζώα δεν πρέπει να σφάζονται προς ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Αυτά μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά την πάροδο περιόδου τριών (3) ημερών από την τελευταία θεραπευτική χορήγηση.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

3/09/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

416/05.01.2011/22-02-2012/K-0105501

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/01/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet