

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041556>

# Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Zugelassen

- Oxfendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intraruminale Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
3.75 gram(s) / 5.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Intraruminales System mit kontinuierlicher Freigabe

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intraruminale Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 180 Tag

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.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC02

**Abgaberegulering:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Norwegen

**Verfügbar in:**

Norwegen

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Zulassungsdatum:**

13/01/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

0000-07727

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/04/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.