

Systamex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Zugelassen

- Oxfendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Systamex 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

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.