

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminales System mit pulsierender Freigabe

Autorisiert

- Oxfendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminaal hulpmiddel met intermitterende afgifte

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Dispositif intraruminal à libération séquentielle

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminales System mit pulsierender Freigabe

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 System

Darreichungsform:

Intraruminales System mit pulsierender Freigabe

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 7 month

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

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

QP52AC02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

29/08/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V301061

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086104>