

Systamex Vet. periodevis intraruminalt indlæg 3,75 g

Μη
εγκεκριμένο

- Oxfendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Systamex Vet. 3,75 g periodevis intraruminalt indlæg

Systamex Vet. periodevis intraruminalt indlæg 3,75 g

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομεγαλοκοιλιακή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.75 gram(s) / 5.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Συσκευή περιοδικής απελευθέρωσης στη μεγάλη κοιλία

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομεγαλοκοιλιακή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Μήνας

Må ikke anvendes til malkekøer, der leverer mælk til konsum samt dyr, der har mindre end 6 mdr. til kælvning, såfremt mælken fra disse skal leveres konsum.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Animal Health ApS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/08/1987

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

12885

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/12/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.