

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Autorizado

- Oxfendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intrarruminal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
3.75 Gramo(s) / 5.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Dispositivo intrarruminal de liberación continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrarruminal:

-

Bovino

- Meat and offal. 180 Día

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.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponibile en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Disponibile únicamente en [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

13/01/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

0000-07727

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/04/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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