

Zerofen 100 mg/ml, vet. mixtura

Volitatud

- Fenbendazole

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Zerofen 100 mg/ml, vet. mixtura

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 14 day
- piim. 96 hour

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 21 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP52AC13

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Island

Saadaval:

Island

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) Icelandic

Termini tõlkekeel(ed) Icelandic

Termini tõlkekeel(ed) Icelandic

Termini tõlkekeel(ed) Icelandic

Termini tõlkekeel(ed) Icelandic

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Portuguese](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

21/09/2001

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Icelandic Medicines Agency

Müügiloa number:

IS/2/01/004/01

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/02/2022

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.