

Systamex Maxi Vet. periodevis intraruminalt indlæg 6,25 g

Non
autorisé

- Oxfendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Systamex Maxi Vet. 6,25 g periodevis intraruminalt indlæg

Systamex Maxi Vet. periodevis intraruminalt indlæg 6,25 g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intraruminale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Dispositif intraruminal à libération séquentielle

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraruminale:**

-

Bovins

- Viande et abats. 6 month

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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/10/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

13295

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.