

Zerofen 25 mg/ml Oral Suspension

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Zerofen 25 mg/ml Oral Suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 96 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 21 day

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

QP52AC13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
5/08/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:
Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:
VPA10987/017/002

Date de modification du statut de l'autorisation:
5/08/1992

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.