

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Dispositif intraruminal à libération séquentielle

Non
autorisé

- Oxfendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Dispositif intraruminal à libération séquentielle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1250.00 milligram(s) / 1.00 Système

Forme pharmaceutique:

Dispositif intraruminal à libération séquentielle

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

-

Bovins

- Viande et abats. 7 month
- Lait. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

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

QP52AC02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/08/2007

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

Zoetis Belgium SA

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V301061

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/11/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)