

Zerofen 100 mg/ml, vet. mixtúra

Údaraithe

- Fenbendazole

Sainaithint táirge

Ainm an chógaís:

Zerofen 100 mg/ml, vet. mixtúra

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béal

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**Úsáid béil:**

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 96 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AC13

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Iceland

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Icelandic](#)

Ar fáil ach amháin i [Icelandic](#)

Ar fáil ach amháin i [Icelandic](#)

Ar fáil ach amháin i [Icelandic](#)

Ar fáil ach amháin i [Icelandic](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Portuguese](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dáta Údaraithe Margaíochta:

21/09/2001

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

An t-údarás atá freagrach:

Icelandic Medicines Agency

Uimhir an údaráithe:

IS/2/01/004/01

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

11/02/2022

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.