

Fendov 1250 avec Systamex, dispositif intraruminal à libération séquentielle pour bovins

Údaraithe

- Oxfendazole

Product identification

Ainm an chógais:

Fendov 1250 avec Systamex, dispositif intraruminal à libération séquentielle pour bovins

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Dose

Foirm chógaíochta:

Gléas ionchogansaí scaoilte bhíogaigh

Withdrawal period by route of administration:**Úsáid béil:****• Cattle**

- Meat and offal. 7 month
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AC02

Stádas dlí an tsoláthair:

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

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

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

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraíthe margaíochta:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

14/07/1989

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Zoetis Belgium

An t-údarás atá freagrach:

Le Ministère De La Santé Division De La Pharmacie Et Des Médicaments

Uimhir údaraíthe:

V 087/91/11/0335

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

28/08/2007

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106520>