

ZIVET, (2,5% + 5%)W/V πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Odobreno

- Closantel sodium
- Oxfendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ZIVET, (2,5% + 5%)W/V πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
25.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

•

Sheep

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης της ξηράς περιόδου. Μην το χρησιμοποιείτε μέσα σε 1 χρόνο πριν από τον πρώτο τοκετό σε προβατίνες που προορίζονται να παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC52

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chellafarm Vet A.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/06/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

39003/31-03-2020/K-0172401

Datum promjene statusa odobrenja:

25/08/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.