

Systamex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Engedélyezett

- Oxfendazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Systamex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intraruminalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
3.75 gram(s) / 5.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Folyamatos hatóanyagleadású intraruminális készítmény

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intraruminalis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 180 day

Ikke godkjent til melkekyr som leverer melk til konsum, samt dyr som har mindre enn 6 måneder til kalving, såfremt melken fra disse skal leveres til konsum. Ved slakting t.o.m. dag 14 etter inngift er virkestoff ennå ikke utløst og slaktet kan godkjennes.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Norway

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Animal Health ApS

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/01/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

0000-07727

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/04/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.