

Zerofen 40 mg/g belsőleges por sertéseknek A.U.V.

Engedélyezett

- Fenbendazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Zerofen 40 mg/g belsőleges por sertéseknek A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Takarmányhoz keverve:

-

sértés

- Meat and offal. 4 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC13

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](#)

Csomagolás leírása:

25 g-os, 1 kg-os többretegű fóliatasak és 25 kg-os polietilén zsák préselt rostlemez dobozban

25 g-os, 1 kg-os többretegű fóliatasak és 25 kg-os polietilén zsák préselt rostlemez dobozban

25 g-os, 1 kg-os többretegű fóliatasak és 25 kg-os polietilén zsák préselt rostlemez dobozban

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/04/2004

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/04/2004

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