

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Heimilað

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

26/02/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

32873

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/02/2002

Umsjónarland (RMS):

Svíþjóð

Ferilsnúmer:

SE/V/0110/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Finnland Holland Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.