

# Zerofen 25 mg/ml Oral Suspension

Heimilað

- Fenbendazole

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Zerofen 25 mg/ml Oral Suspension

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

### Leið stjórnýslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

**Til inntöku:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**QP52AC13

---

**Lögformleg staða:**Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**Gilt

---

**Heimilað í:**Írland

---

**Lýsing umbúða:**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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

5/08/1992

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10987/017/002

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/08/1992

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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