

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

Heimilað

- Closantel sodium
- Oxfendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 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.

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

QP52AC52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Chellafarm Vet A.E.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

39003/31-03-2020/K-0172401

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/08/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á 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.