

# Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Autorizzato

- Oxfendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso intraruminale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
3.75 grammo(i) / 5.00 Compresa

---

### **Forma farmaceutica:**

Dispositivo intraruminale per il rilascio continuo del prodotto

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Per uso intraruminale:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 180 giorno

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 slaktning t.o.m. dag 14 etter inngift er virkestoff ennå ikke utløst og slaktet kan godkjennes.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AC02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Disponibile in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/01/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

0000-07727

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/04/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.