

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

Autorizzato

- Oxfendazole

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso intraruminale

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Dispositivo intraruminale per il rilascio continuo del prodotto

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Per uso intraruminale:****• bovini**

- carne e visceri. 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 slakting 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

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

13/01/1993

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medicines 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)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041556>