

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Igaliotas

- Oxfendazole

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Naudoti į didįjį prieskrandį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
3.75 gram(s) / 5.00 Tabletė

Vaisto forma:

Nuolatinio atpalaidavimo didžiajame prieskrandyje priemonė

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į didįjį prieskrandį:**• Galvijai**

- Meat and offal. 180 day

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.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**(ATCvet) kodas:**

QP52AC02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

13/01/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Norwegian Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

0000-07727

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/04/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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