

File downloaded on 2026-03-12

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

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

Registruotas

- Oxfendazole

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti į didįjį prieskrandį

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.75 gram(s) / 5.00 Tabletė

### **Vaisto forma:**

Nuolatinio atpalaidavimo didžiajame prieskrandyje priemonė

## **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

### **Naudoti į didįjį prieskrandį:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 180 d.

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:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

## **Galima įsigyti:**

Norway

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

---

## **Papildoma informacija**

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Rinkodaros leidimo data:**

13/01/1993

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium

---

**Atsakinga institucija:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registracijos numeris:**

0000-07727

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/04/2007

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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.