

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Awtorizzat

- Oxfendazole

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal-kirxa ta' bhima li tixtarr

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
3.75 gram(s) / 5.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Strument li bla waqfien jerġi l-mediċina fil-kirxa ta' bhima li tixtarr

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal-kirxa ta' bhima li tixtarr:**

-

Cattle

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Norway

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Animal Health ApS

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

13/01/1993

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Belgium

Awtorità responsabli:

Norwegian Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0000-07727

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/04/2007

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.