

Systemex Vet. periodevis intraruminalt indlæg 3,75 g

Awtorizzat

- Oxfendazole

Product identification

Isem tal-mediċina:

Systemex Vet. periodevis intraruminalt indlæg 3,75 g
Systemex Vet. 3,75 g periodevis intraruminalt indlæg

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal-kirxa ta' bhima li tixtarr

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

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

Forma farmaċewtika:

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

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal-kirxa ta' bhima li tixtarr:****• Cattle**

- Meat and offal. 6 month

Må ikke anvendes til malkekøer, der leverer mælk til konsum samt dyr, der har mindre end 6 mdr. til kælving, såfremt mælken fra disse skal leveres konsum.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

26/08/1987

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Belgium

Awtorità responsabli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

12885

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

26/08/1987

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055677>