

REPIDOSE FARMINTIC 6-1250 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Toegelaten

- Oxfendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

REPIDOSE FARMINTIC 6-1250 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
7500.00 milligram(s) / 1.00 Systeem

Farmaceutische vorm:

Intraruminaal hulpmiddel met intermitterende afgifte

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 180 day Viande et abats : 6 mois.
- Milk. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les génisses gestantes futures productrices de lait de consommation humaine.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AC02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

26/06/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

MSD Animal Health UK Limited
Intervet Ges.m.b.H.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8934515 7/1995

Datum toelatingswijziging:

26/06/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.