

# Zerofen Vet 4% 40 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Toegelaten

- Fenbendazole

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Zerofen Vet 4% 40 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Zerofen Vet 4% 40 mg/g Poudre orale

Zerofen Vet 4% 40 mg/g Pulver zum Einnehmen

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC13

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/05/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V236451

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/05/2002

---

**Rapporterende lidstaat:**

Zweden

---

**Procedurenummer:**

SE/V/0110/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Denemarken Finland Nederland Portugal Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/05/2025

Downloaden

**Bijsluiters**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/05/2025

Downloaden

**Etikettering**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/05/2025

Downloaden