

ZEROFEN 4% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Toegelaten

- Fenbendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZEROFEN 4% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.04 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

Για άπαξ χορήγηση. Τα ζώα δεν πρέπει να σφάζονται προς ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Αυτά μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά την πάροδο περιόδου τριών (3) ημερών από την τελευταία θεραπευτική χορήγηση.

- Meat and offal. 14 day

Για διαιρεμένη, επαναλαμβανόμενη χορήγηση. Τα ζώα δεν πρέπει να σφάζονται προς ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Αυτά μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά την πάροδο περιόδου τριών (3) ημερών από την τελευταία θεραπευτική χορήγηση.

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:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

3/09/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

416/05.01.2011/22-02-2012/K-0105501

Datum toelatingswijziging:

10/01/2019

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