

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminaal hulpmiddel met intermitterende afgifte

Ikke
autorisert

- Oxfendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminaal hulpmiddel met intermitterende afgifte

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1250.00 milligram / 1.00 System

Legemiddelform:

Intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

storfe

- Slakt. 7 måned
- Melk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/08/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V301061

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.