

Repidose 5, 3,750 g bolus voor runderen

Dopuszczony

- Oxfendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Repidose 5, 3,750 g bolus voor runderen

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
750.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

System dozowaczy o okresowym uwalnianiu

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Cattle

- Meat and offal. 7 month

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Nederland B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/01/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet Ges.m.b.H.

MSD Animal Health UK Limited

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 5043

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/04/2020

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000071317>