

REPIDOSE FARMINTIC 5-1250 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Autorizado

- Oxfendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

REPIDOSE FARMINTIC 5-1250 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6250.00 miligrama(s) / 1.00 Sistema

Forma farmacêutica:

Dispositivo intrarruminal de libertação pulsátil

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 180 dia 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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet

Data de autorização de introdução no mercado:

23/08/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

MSD Animal Health UK Ltd

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4174466 6/1993

Data da alteração do estado de autorização:

23/08/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.