

REPIDOSE FARMINTIC 5-750 DISPOSITIF INTRARUMINAL A LIBERATION SEQUENTIELLE

Autorizado

- Oxfendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

REPIDOSE FARMINTIC 5-750 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](#)
750.00 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
- Milk. no withdrawal period

Lait : En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les génisses gestantes futures productrices de lait de consommation.

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 Limited

Intervet GesmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9648488 9/1993

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.