

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Autorizado

- Oxfendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

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 intrarruminal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
3.75 grama(s) / 5.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Dispositivo intrarruminal de libertação contínua

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intrarruminal:**

-

Cattle

- Meat and offal. 180 dia

Ikke godkjent til melkekyr som leverer melk til konsum, samt dyr som har mindre enn 6 måneder til kalving, såfremt melken fra disse skal leveres til konsum. Ved slaktning t.o.m. dag 14 etter inngift er virkestoff ennå ikke utløst og slaktet kan godkjennes.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Norwegian](#)

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:

Zoetis Animal Health ApS

Data de autorização de introdução no mercado:

13/01/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

0000-07727

Data da alteração do estado de autorização:

2/04/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.