

Systemex vet. 3,75 g Intraruminalinlägg, periodvis frisättning

Não
autorizado

- Oxfendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Systemex vet. 3,75 g Intraruminalinlägg, periodvis frisättning

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) / 1.00 Sistema

Forma farmacêutica:

Dispositivo intrarruminal de libertação pulsátil

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

-

Cattle

- Meat and offal. 180 dia

Lakterande mjölkkor eller kvigor som förväntas kalva inom 180 dygn får ej behandlas.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

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:

30/06/1989

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

10996

Data da alteração do estado de autorização:

14/01/2026

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.

Folheto informativo

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