

# Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Zerofen vet, 40 mg/g, powder for solution

Zerofen Vet 4% 40 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Zerofen Vet 4% 40 mg/g Poudre orale

Zerofen Vet 4% 40 mg/g Pulver zum Einnehmen

---

### **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 finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

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

**Via oral:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 3 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

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 italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/05/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V236451

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/05/2002

---

**Estado-Membro de referência:**

Suécia

---

**Número de procedimento:**

SE/V/0110/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Dinamarca Finlândia Países Baixos Portugal Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

### Rotulagem

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