

# Interzol 67,5 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schafe, Schweine

Autorizado

- Oxfendazole

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Interzol 67,5 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schafe, Schweine

### 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](#)

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

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:

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

6.75 grama(s) / 100.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Pó oral

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Alimento medicamentoso sólido:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 120 hora

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 120 hora

- 

#### Pig

- Meat and offal. 14 dia

---

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

QP52AC02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Áustria

---

**Disponibilidade:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

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

Animed Service AG

---

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

11/10/1984

---

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

Animed Service AG

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-01163

---

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

11/10/1984

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Folheto informativo

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

### Resumo das características do medicamento

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.