

# Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminaal hulpmiddel met intermitterende afgifte

Não  
autorizado

- Oxfendazole

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminaal hulpmiddel met intermitterende afgifte

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Dispositif intraruminal à libération séquentielle

Fendov 1250 avec Systamex 1250 mg Intraruminales System mit pulsierender Freigabe

### 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](#)  
1250.00 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. 7 month
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

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

QP52AC02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Abandonada

---

### Autorizado em:

Bélgica

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#)

---

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

Zoetis Belgium

---

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

29/08/2007

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V301061

---

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

13/11/2025

---

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.