

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

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

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.

Labelling

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