

Repidose 5, 3,750 g bolus voor runderen

Autorizat

- Oxfendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Repidose 5, 3,750 g bolus voor runderen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

750.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Dispozitiv intraruminal cu eliberare pulsatilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 7 month

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

19/01/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet GesmbH

MSD Animal Health UK Limited

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 5043

Data modificării statusului autorizației:

9/04/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.