

ZEROFEN 4% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Autorizat

- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ZEROFEN 4% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.04 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Gia άπαξ χορήγηση. Τα ζώα δεν πρέπει να σφάζονται προς ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Αυτά μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά την πάροδο περιόδου τριών (3) ημερών από την τελευταία θεραπευτική χορήγηση.

- Carne și organe. 14 zi

Gia διαιρεμένη, επαναλαμβανόμενη χορήγηση. Τα ζώα δεν πρέπει να σφάζονται προς ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Αυτά μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά την πάροδο περιόδου τριών (3) ημερών από την τελευταία θεραπευτική χορήγηση.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC13

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 Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data autorizației de comercializare:

3/09/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

416/05.01.2011/22-02-2012/K-0105501

Data modificării statusului autorizației:

10/01/2019

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