

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Oprávněný

- Oxfendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraruminálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
3.75 gram(s) / 5.00 Tableta

Lieková forma:

Intraruminálny systém s kontinuálnym uvoľňovaním liečiva

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intraruminálne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 180 day

Ikke godkjent til melkekyr som leverer melk til konsum, samt dyr som har mindre enn 6 måneder til kalving, såfremt melken fra disse skal leveres til konsum. Ved slaktning t.o.m. dag 14 etter inngift er virkestoff ennå ikke utløst og slaktet kan godkjennes.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Dostupné v:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Animal Health ApS

Dátum registrácie lieku:

13/01/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

0000-07727

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/04/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.