

ZIVET, (2,5% + 5%)W/V πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Oprávněný

- Closantel sodium
- Oxfendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ZIVET, (2,5% + 5%)W/V πόσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης της ξηράς περιόδου. Μην το χρησιμοποιείτε μέσα σε 1 χρόνο πριν από τον πρώτο τοκετό σε προβατίνες που προορίζονται να παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC52

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chellafarm Vet A.E.

Dátum registrácie lieku:

17/06/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

39003/31-03-2020/K-0172401

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/08/2020

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.