

# Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Oxfendazole

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Systemex Vet. 3,75 g intraruminalinnlegg, periodevis frisetting

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Intraruminalno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
3.75 gram(s) / 5.00 Tableta

---

### Farmaceutska oblika:

Intraruminalni sistem s kontinuiranim sproščanjem

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intraruminalno dajanje:**

- 

**govedo**

- 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.

---

**Anatomo-terapeutsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AC02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Norway

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/01/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium

---

**Pristojni organ:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0000-07727

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

2/04/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

## Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.