

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

Godkänd

- Closantel sodium
- Oxfendazole

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Får

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Oral suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****Oral användning:**

- 

**Får**

- Meat and offal. 16 dygn
- 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AC52

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Godkännandedatum:**

17/06/2007

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

39003/31-03-2020/K-0172401

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/08/2020

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.