

OXIBENDAZIVEN

No autorizado

- Oxibendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXIBENDAZIVEN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: No permitir su uso en équidos cuya carne se destine al consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 25 Kg

Bolsa de 5 Kg

Bolsa de 1 Kg

Caja con 50 bolsas de 20 g

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/01/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1136 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado