

APSAMIX OXIBENDAZOL 150 mg/g

Awtorizzat

- Oxibendazole

Product identification

Isem tal-mediċina:

APSAMIX OXIBENDAZOL 150 mg/g

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-mediċina għal-lest

Withdrawal period by route of administration:

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:

• **Pig**

- Meat and offal. 14 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC07

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Andres Pinaluba S.A.

Marketing authorisation date:

16/03/1994

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Andres Pinaluba S.A.

Awtorità responsabbli:

(AEMPS)

Numru tal-awtorizzazzjoni:

884 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

16/03/1994

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.