

OXIBENDAZIVEN

Mhux awtorizzat

- Oxibendazole

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

OXIBENDAZIVEN

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

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

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-medicina għal-lest

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse (non food-producing)

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC07

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/01/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1136 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

31/10/2023

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

Dokumenti

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.