

LINACIVET 50% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Awtorizzat

- Oxolinic acid

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

LINACIVET 50% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
500.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-mediċina għal-lest

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

Użu orali:

-

Fish

- Fish meat. 100 degree day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01MB05

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

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

Vethellas S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/07/1991

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vethellas S.A.

Awtorità responsabli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

14800/15-03-2010/K-0187301

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/06/2018

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