

File downloaded on 2026-01-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000054822>

OXIZIL

Autorizat

- Oxibendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXIZIL

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

8/03/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

657 ESP

Data modificării statusului autorizației:

6/08/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.