

# Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Разрешен

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

домашни птици

### Начин на приложение:

Прилагане в храна

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален прах

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане в храна:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 5 day

- Meat and offal. 5 day

- Meat and offal. 5 day

•

**домашни птици**

- Meat and offal. 1 day

- Meat and offal. 1 day

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

- Eggs. 0 day

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 1 day

- Meat and offal. 1 day

- Meat and offal. 1 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QP52AC12

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Denmark

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Датски

Налично само в Датски

Налично само в Датски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/05/1980

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Elanco France S.A.S.

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

10178

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/05/1980

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.