

Flubenol Vet. 50 mg/g oralt pulver

Autoriseret

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Flubenol Vet. 50 mg/g oralt pulver

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Fjerkræ

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

•

Svin

- Meat and offal. 5 dag
- Meat and offal. 5 dag
- Meat and offal. 5 dag

•

Fjerkræ

- Meat and offal. 1 dag
 - Meat and offal. 1 dag
 - Meat and offal. 1 dag
 - Eggs. 0 dag
 - Eggs. 0 dag
 - Eggs. 0 dag
 - Meat and offal. 1 dag
 - Meat and offal. 1 dag
 - Meat and offal. 1 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC12

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

2 kg pulver i pose

6 kg pulver i pose

12 kg pulver i pose

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

30/05/1980

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10178

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/05/1980

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé