

# Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Autorisiert

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Flubenol Vet. 50 mg/g oralt pulver

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Schwein

Hausgeflügel

---

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Eingeben über das Futter:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

**Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Eier. 0 Tag
- Eier. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC12

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Dänemark

---

**Available in:**

Dänemark

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Danish](#)

Verfügbar nur in [Danish](#)

Verfügbar nur in [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

30/05/1980

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

10178

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/05/1980

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057073>