

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Zugelassen

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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

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

QP52AC12

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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