

# FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Zugelassen

- Flubendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein  
Legehennen  
Huhn, zur Zucht  
Truthuhn  
Fasan  
Rebhuhn  
Gans

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

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

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

**Legehennen**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Eier. 0 Tag  
dose 30 ppm

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Fasan**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Rebhuhn**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Gans**

- Fleisch und Innereien. 4 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:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

---

## 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:**

18/06/1980

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labo Smeets

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

7952

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/06/1980

---

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

Packungsbeilage

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