

# Frommex

Zugelassen

- Flubendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Frommex

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Schwein

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

## 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 Eingeben über das Futter:**

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP52AC11

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID9) 25 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 25 Kilogramm

(ID8) 25 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyamid; Polyethylen) mit 25 Kilogramm

(ID7) 25 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylen geringer Dichte) mit 25 Kilogramm

(ID6) 3 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 3 Kilogramm

(ID5) 3 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyamid; Polyethylen) mit 3 Kilogramm

(ID4) 3 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylen geringer Dichte) mit 3 Kilogramm

(ID3) 600 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 600 Gramm

(ID2) 600 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyamid; Polyethylen) mit 600 Gramm

(ID1) 600 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 600 Gramm

---

## 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 litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

19/01/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6500176.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/01/2004

---

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

Packungsbeilage