

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC11

Abgaberegulierung:

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage