

Flukiver 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Zugelassen

- Closantel sodium dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Flukiver 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [rumänisch](#)

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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist, einschließlich während der Trockenstehzeit. Nicht innerhalb 1 Jahres vor der ersten Ablammung bei Mutterschafen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist, einschließlich während der Trockenstehzeit. Nicht während der zweiten Hälfte der Tragezeit bei Färsen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

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

QP52AG09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 2.5 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 2.5 Liter

(ID1) 1 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1 Liter

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:

22/12/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

30725.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/03/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente