

Flubenol 50 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Autorisiert

- Flubendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Flubenol 50 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Truthenne

Huhn

Fasan

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Futter:

-

Truthenne

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Eier. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Fasan

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QP52AC12

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

2 kg Multi-layered PE/Papier-Beutel, 1 Messlöffel zu 20 ml (äquivalent 13 g Flubenol 5%)

2 kg laminiertes PE/PET-Beutel, 1 Messlöffel zu 20 ml (äquivalent 13 g Flubenol 5%)

600 g laminiertes PE/PET Beutel, 1 Messlöffel zu 20 ml (äquivalent 13 g Flubenol 5%)

600 g weiße PP Dose mit einer weißen LDPE Verschlusskappe. 1 Messlöffel zu 20 ml (äquivalent 13 g Flubenol 5%)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

5/03/1981

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16881

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/03/1981

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075790>