

FLUDOSOL 200 MG/ML SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS AND CHICKENS

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

FLUDOSOL 200 MG/ML SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS AND CHICKENS

Fludosol 200 mg/ml suspension til anvendelse i drikkevand

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:****• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 2 day
- Eier. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 day
-

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

QP52AC12

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

31/05/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Dopharma France

Zuständige Behörde:

Danish Health And Medicines Authority

Zulassungsnummer:

66923

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/05/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0449/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983378>