

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000983397>

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

Zugelassen

- Flubendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
-

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

QP52AC12

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

3/05/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Dopharma France

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1562/01/23DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0449001-mr-rpe755-en.pdf