

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens

Zugelassen

- Flubendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens
Fluboral 200 mg/ml Zawiesina do podania w wodzie do picia

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

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 1 mg / kg for 5 days.
 - Fleisch und Innereien. 5 Tag 2.5 mg / kg for 2 days.
-

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

QP52AC12

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

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:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

3/04/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3243

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/04/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0664/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Dänemark Frankreich Deutschland Italien
Niederlande Polen Portugal Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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