

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

Autorisiert

- Flubendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens
Fluboral 200 mg/ml suspension til anvendelse i drikkevand

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [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](#)

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:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

27/01/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

67072

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0664/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000123683>