

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Εγκεκριμένο

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Πουλερικό

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 5 Ημέρα

•

Πουλερικό

- Meat and offal. 1 Ημέρα
 - Meat and offal. 1 Ημέρα
 - Meat and offal. 1 Ημέρα
 - Αυγά. 0 Ημέρα
 - Αυγά. 0 Ημέρα
 - Αυγά. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 1 Ημέρα
 - Meat and offal. 1 Ημέρα
 - Meat and offal. 1 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC12

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/05/1980

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Elanco France S.A.S

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

10178

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/05/1980

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.