

Alphafluben 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for pigs and chickens

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alphafluben 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for pigs and chickens
Alphafluben 50 mg/1 g Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 3 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC12

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alpha-Vet Kft.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3132

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/09/2021

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0137/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Estonia Grecia Italia Letonia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.