

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

Autorizado

- Flubendazole

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

Alphafluben 50 mg/g premikss ārstnieciskās barības pagatavošanai cūkām un vistām

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### **Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

• **Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

• **Pollos**

- Meat and offal. 3 Día

- Egg. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP52AC12

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Letonia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

3/02/2020

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/DCP/20/0012

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

3/02/2020

---

**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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038706>