

Alphafluben 44 mg/ml oral gel for dogs

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alphafluben 44 mg/ml oral gel for dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
44.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gel oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

- Meat and offal. no withdrawal period Not applicable.

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:

Italia

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:

9/02/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alphavet Zrt.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105522

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/02/2026

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0139/001

Estados miembros afectados:

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

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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