

Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml oral suspension

Autorizado

- Closantel sodium dihydrate
- Mebendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml oral suspension

Flukiver Combi

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

54.37 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 65 Día

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

QP52A

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401206.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0222/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Islandia Italia Países Bajos

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.