

# 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

---

### **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:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**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:**

27/05/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 102911

---

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

27/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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