

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Autorizado

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Aves de corral

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

- Meat and offal. 5 Día

- Meat and offal. 5 Día

-

Aves de corral

- Meat and offal. 1 Día

- Meat and offal. 1 Día

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

- Eggs. 0 Día

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

- Meat and offal. 1 Día

- Meat and offal. 1 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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/05/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

10178

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/05/1980

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.