

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Gallinas ponedoras
Pollos reproductores
Pavos
Faisanes
Perdices
Ocas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 3 Día

- Eggs. 0 Día
dose 30 ppm

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 3 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

-

Faisanes

- Meat and offal. 4 Día

-

Perdices

- Meat and offal. 4 Día

-

Ocas

- Meat and offal. 4 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:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

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:

18/06/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labo Smeets

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

7952

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/1980

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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