

Flubenol 5% Premix voor gemedicineerd voer

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Flubenol 5% Premix voor gemedicineerd voer

Flubenol 5% Prémélange médicamenteux

Flubenol 5% Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

Pavos

Ocas

Faisanes

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)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Ocas

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Faisanes

- Meat and offal. 5 Día

- Egg. no withdrawal period 0 days

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/02/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2024

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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