

Alphafluben 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for pigs and chickens

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alphafluben 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for pigs and chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

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:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 3 Día

- Egg. 0 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:

Chipre

Descripción del formato:

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:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

8/12/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alpha-Vet Kft.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00770V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/12/2019

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0137/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Estonia Grecia Italia Letonia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

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