

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pollos

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 2 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 4 Día 1 mg / kg for 5 days.

- Meat and offal. 5 Día 2.5 mg / kg for 2 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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

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:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

27/01/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

67072

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0664/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Dinamarca Francia Alemania Italia Países Bajos
Polonia Portugal Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.