

Flukiver 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Volitatud

- Closantel sodium dihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Flukiver 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

lammas

veis

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Suukaudne:**

-

lammas

- piim. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist, einschließlich während der Trockenstehzeit. Nicht innerhalb 1 Jahres vor der ersten Ablammung bei Mutterschafen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

- liha ja söödavad koed. 55 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 28 day

- piim. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist, einschließlich während der Trockenstehzeit. Nicht während der zweiten Hälfte der Tragezeit bei Färsen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP52AG09

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Saksamaa

Saadaval:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Elanco GmbH

Müügiloa kuupäev:

22/12/1995

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Müügiloa number:

30725.00.00

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/03/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.