

File downloaded on 2026-04-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000073360>

Flubendazol C10 S

Ei myönnetty

- Flubendazole

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Flubendazol C10 S

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AC12

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

13/02/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupnumero:

6500822.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/04/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.