

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Autorisé

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Porc

- Viande et abats. 5 day
- Viande et abats. 5 day
- Viande et abats. 5 day

-

Poultry

- Viande et abats. 1 day
- Viande et abats. 1 day
- Viande et abats. 1 day
- Œufs. 0 day
- Œufs. 0 day
- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 1 day
- Viande et abats. 1 day
- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/1980

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

10178

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/05/1980

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.