

Flubenol 5% Prémélange médicamenteux

Autorisé

- Flubendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Flubenol 5% Premix voor gemedicineerd voer

Flubenol 5% Prémélange médicamenteux

Flubenol 5% Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Dinde

Oie

Faisan

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'alimentation:**

-

Porc

- Viande et abats. 5 day

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Dinde

- Viande et abats. 1 day

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Oie

- Viande et abats. 1 day

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Faisan

- Viande et abats. 5 day

- Egg. no withdrawal period 0 days

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

QP52AC12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/02/1987

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 14/06/2024

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/06/2024

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/06/2024

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086529>