

# Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml oral suspension

Odobreno

- Closantel sodium dihydrate
- Mebendazole

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml oral suspension

Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml suspensie voor oraal gebruik

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

54.37 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

75.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Kroz usta:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 65 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP52A

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Netherlands

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

27/05/2009

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Medicines Evaluation Board

---

**Broj odobrenja:**

REG NL 102911

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/01/2022

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

IE/V/0222/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.