

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

Viðurkennt

- Mebendazole
- Closantel sodium dihydrate

Product identification

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Sauðkind

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)
54.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til inntöku:****• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 65 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QP52A

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

8/06/2012

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22020/039/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

8/06/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0222/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Grikkland Ísland Holland

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052878>