

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Heimilað

- Flubendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn (varphæna)

Hænsn (til undaneldis)

Kalkúni

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Eggs. 0 dagar

dose 30 ppm

-

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Pheasant

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Partridge

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Goose

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labo Smeets

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

7952

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/1980

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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