

Flubenol 5% Premix voor gemedicineerd voer

Heimilað

- Flubendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Flubenol 5% Premix voor gemedicineerd voer

Flubenol 5% Prémélange médicamenteux

Flubenol 5% Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hænsn

Kalkúni

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [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](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Goose

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Egg. no withdrawal period 0 days

-

Pheasant

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Egg. no withdrawal period 0 days

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

QP52AC12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalenska](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/02/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/06/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Áletranir

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