

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Autorizzato

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

pollame

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno
- carni e frattaglie. 5 giorno
- carni e frattaglie. 5 giorno

•

pollame

- carni e frattaglie. 1 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. 0 giorno
- uova. 0 giorno
- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC12

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Disponibile solo in Danish

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/05/1980

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

10178

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/05/1980

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.