

# Flukiver 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Autorizzato

- Closantel sodium dihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Flukiver 50 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Ovino  
bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
54.38 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist, einschließlich während der Trockenstehzeit. Nicht innerhalb 1 Jahres vor der ersten Ablammung bei Mutterschafen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist, einschließlich während der Trockenstehzeit. Nicht während der zweiten Hälfte der Tragezeit bei Färsen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

---

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

QP52AG09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## 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:**

22/12/1995

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

30725.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/03/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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