

# Flubenol 50 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Autorizzato

- Flubendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Flubenol 50 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Tacchino (femmina adulta)

polli

Fagiano

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione con il mangime:**

- 

**Tacchino (femmina adulta)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**polli**

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Fagiano**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 5 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:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/03/1981

---

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

Elanco France S.A.S.

---

### **Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numero di autorizzazione:**

16881

---

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

5/03/1981

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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