

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizzato

- Flubendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fluboral 200 mg/ml, suspension for use in drinking water for pigs and chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Sospensione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

polli

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno 1 mg / kg for 5 days.
- carni e frattaglie. 5 giorno 2.5 mg / kg for 2 days.

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 [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/01/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

67072

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/01/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0664/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Danimarca Francia Germania Italia Paesi Bassi
Polonia Portogallo Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.