

# FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Toegelaten

- Flubendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken  
Leghennen  
Fokkippen  
Kalkoen  
Fazant  
Patrijs  
Gans

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 5 day

- 

**Leghennen**

- Meat and offal. 3 day

- Eggs. 0 day dose 30 ppm

- 

**Fokkippen**

- Meat and offal. 3 day

- 

**Kalkoen**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Fazant**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Patrijs**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Gans**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC12

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Finland

---

**Beschikbaar in:**

Finland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

18/06/1980

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Labo Smeets

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Finnish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

7952

**Datum toelatingswijziging:**

18/06/1980

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.