

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

Toegelaten

- Flubendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

•

**Kip**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 2 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 4 day 1 mg / kg for 5 days.
- Meat and offal. 5 day 2.5 mg / kg for 2 days.

---

**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:**

Denemarken

---

**Beschikbaar in:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/01/2023

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Genera d.d.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

67072

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/01/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0664/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Denemarken Frankrijk Duitsland Italië Nederland Polen Portugal Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

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.