

Alphafluben 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for pigs and chickens

Autorizado

- Flubendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Alphafluben 50 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for pigs and chickens

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
50.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 3 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC12

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alphavet Zrt.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/01/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alpha-Vet Kft.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

839334

Data da alteração do estado de autorização:

15/01/2020

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0137/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa Estónia Grécia Itália Letónia
Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.