

# 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:**

Hungria

---

### **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:**

27/11/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/11/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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