

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Autorizat

- Flubendazole
- Flubendazole
- Flubendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Flubenol Vet. oralt pulver 50 mg/g

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Păsări de curte

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Porc

- Carne și organe. 5 zi
- Carne și organe. 5 zi
- Carne și organe. 5 zi

•

Păsări de curte

- Carne și organe. 1 zi
 - Carne și organe. 1 zi
 - Carne și organe. 1 zi
 - Ouă. 0 zi
 - Ouă. 0 zi
 - Ouă. 0 zi
 - Carne și organe. 1 zi
 - Carne și organe. 1 zi
 - Carne și organe. 1 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC12

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

30/05/1980

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

10178

Data modificării statusului autorizației:

30/05/1980

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.