

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Autorizat

- Flubendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FLUBENOL VET 50 mg/g jauhe

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Curcă

Fazan

Potârniche

Gâscă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 3 zi

- Ouă. 0 zi
dose 30 ppm

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 3 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 1 zi

-

Fazan

- Carne și organe. 4 zi

-

Potârniche

- Carne și organe. 4 zi

-

Gâscă

- Carne și organe. 4 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:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

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:

18/06/1980

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labo Smeets

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

7952

Data modificării statusului autorizației:

18/06/1980

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.