

Flubenol 5% 50 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Autorizat

- Flubendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Flubenol 5% 50 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Flubenol 5% 50 mg/g Poudre orale

Flubenol 5% 50 mg/g Pulver zum Einnehmen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină

Curcă

Fazan

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

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. no withdrawal period 0 days

-

Curcă

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. no withdrawal period 0 days

-

Fazan

- Carne și organe. 5 zi

- Ou. no withdrawal period 0 days

-

Gâscă

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. no withdrawal period 0 days

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 Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

6/10/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2024

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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