

FLUBENVET, 50 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi, per suini, broilers, galline ovaiole, tacchini, selvaggina da piuma

Autorizat

- Flubendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FLUBENVET, 50 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi, per suini, broilers, galline ovaiole, tacchini, selvaggina da piuma

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină (găină ouătoare)

Porc

Păsări - vânat

Curcă

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină (broiler)

- Carne. 1 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne. 1 zi

- Ou. 0 zi

-

Porc

- Carne. 7 zi

-

Păsări - vânat

- Carne. 4 zi

-

Curcă

- Carne. 1 zi

- Ou. 0 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:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

1/03/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

1/03/2010

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

Documente

Combined File of all Documents

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