

# Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml oral suspension

Oprávněný

- Closantel sodium dihydrate
- Mebendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Flukiver Combi 50 mg/ml + 75 mg/ml oral suspension

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

54.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 65 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52A

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Belgicko

---

**Dostupné v:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

8/07/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V344531

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/07/2009

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0222/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Island Taliansko Holandsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.