

Flukiver 50 mg/ml suspensão oral para bovinos e ovinos.

Neoprávnený

- Closantel sodium

Product identification

Názov lieku:

Flukiver 50 mg/ml suspensão oral para bovinos e ovinos.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Nešpecifikovaný spôsob podávania

Nešpecifikovaný spôsob podávania

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

54.38 milligram(s) / 1.00 Other

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Nešpecifikovaný spôsob podávania:**

- Cattle

Nešpecifikovaný spôsob podávania:

- Sheep
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AG09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Revoked

Authorised in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

DGAV

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 822/01/14NFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097839>