

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

Godkänd

- Closantel sodium dihydrate
- Mebendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Flukiver Combi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

54.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Får

- Meat and offal. 65 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52A

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

30/06/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401206.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2014

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0222/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Island Italien Nederländerna

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.