

# FLIMABO 100 mg/g Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Schweine

Zugelassen

- Flubendazole

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

FLIMABO 100 mg/g Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Schweine

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn  
Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Eier. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag dose 1 mg/kg body weight for 5 days
  - Fleisch und Innereien. 4 Tag dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC12

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Zulassungsdatum:**

8/04/2013

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

8-01167

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/04/2013

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

### **Verfahrensnummer:**

FR/V/0243/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Dänemark Deutschland Griechenland Italien

Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0243001-mr-rpe\_94-en.pdf