

FLIMABO 100 MG/G SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND PIGS

Autorisé

- Flubendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FLIMABO 100 MG/G SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND PIGS

Flimabo 100 mg/g suspensie voor gebruik in drinkwater voor kippen en varkens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. 2 day
- Œufs. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 3 day dose 1 mg/kg body weight for 5 days
 - Viande et abats. 4 day dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Boîte de 2 sachets de 20 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Boîte de 4 pots de 750 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Boîte de 25 sachets de 100 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Boîte de 5 sachets de 100 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Boîte de 1 sachet de 100 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Boîte de 24 sachets de 50 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Boîte de 2 sachets de 50 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson
Boîte de 24 sachets de 20 g de suspension pour administration dans l'eau de boisson

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 111312

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/03/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0243/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Danemark Allemagne Grèce Italie Pays-Bas
Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.