

Flimabend 100 mg/g suspensie voor gebruik in drinkwater voor varkens

Heimilað

- Flubendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Flimabend 100 mg/g suspensie voor gebruik in drinkwater voor varkens

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

2/10/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 121332

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/10/2017

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.