

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

Heimilað

- Flubendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Svín

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

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 inntöku:

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

•

Hænsn

- Eggs. 0 dagar

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

QP52AC12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

11/03/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/007/DC/13-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/03/2013

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:FR/V/0242/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Eistland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0242001-mr-rpe_93-en.pdf