

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

Autorizzato

- Flubendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

Suino

polli

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- carni e frattaglie. 4 giorno

Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

- 

#### **polli**

- uova. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AC12

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Disponibile in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/01/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0421/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/01/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0242/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania  
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia  
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.