

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

Autorizzato

- Flubendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli  
Suino

### **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:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- uova. 0 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
- 

**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:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## 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:**

8/04/2013

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-01167

---

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

8/04/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0243/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Danimarca Germania Grecia Italia Paesi Bassi  
Portogallo Spagna

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

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