

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:

Grecia

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:

17/06/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

55461/17/26-02-2018/K-0197401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/02/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0243001-mr-rpe_94-en.pdf