

File downloaded on 2026-04-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029077>

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

Toegelaten

- Flubendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Varken

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 2 day

-

Varken

- Meat and offal. 3 day Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Meat and offal. 4 day Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

-

Kip

- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AC12

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

29/04/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2281

Datum toelatingswijziging:

29/04/2013

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0242/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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