

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

Flimabend 100 mg/g suspensão para administração na água de bebida em galinhas e suínos

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:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

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:

23/01/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

639/01/12DFVPT

Datum toelatingswijziging:

4/12/2023

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

Combined File of all Documents

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