

# 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:

Slovenië

---

**Beschikbaar in:**

Slovenië

---

**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:**

16/01/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

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

---

**Vergunningsnummer:**

DC/V/0421/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/01/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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.

Bijsluiter

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