

Flimabend 100 mg/g suspensie voor gebruik in drinkwater voor varkens

Autorisert

- Flubendazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Flimabend 100 mg/g suspensie voor gebruik in drinkwater voor varkens

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

gris

- Slakt. 3 dag

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP52AC12

Juridisk status for forsyning :Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:NL

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)Bare tilgjengelig i [Dutch](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/10/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 121332

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/10/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059525>