

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

Autorisert

- Flubendazole

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

slaktekylling

gris

kylling

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100.00 milligram / 1.00 gram

---

### Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Oral bruk:

- 

#### slaktekylling

- Slakt. 2 dag

- 

#### gris

- Slakt. 3 dag Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Slakt. 4 dag Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

- 

#### kylling

- Egg. 0 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:

PL

---

**Tilgjengelig i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## 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:**

29/04/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2281

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/04/2013

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0242/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG CZ DK EE DE EL HU Irland IT LV LT NL NO PL PT RO SI  
SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

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

Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0242001-mr-rpe\_93-en.pdf