

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

Autorizado

- Flubendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 2 dia

-

Pig

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

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

-

Chicken

- Eggs. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC12

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

13/03/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/13/2156/001-005

Data da alteração do estado de autorização:

30/11/2017

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0242/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Alemanha
Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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

RV2156.pdf