

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

Godkänd

- Flubendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FLIMABEND 100MG/G ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Svin

Tamhöns

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 2 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Meat and offal. 4 dygn

Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

-

Tamhöns

- Eggs. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC12

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Godkännandedatum:

27/05/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

55462/17/26-02-2018/K-0197301

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/02/2018

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0242/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Danmark Estland Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet