

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029074>

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

Godkänd

- Flubendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

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](#)

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:

13/03/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/13/2156/001-005

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/11/2017

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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

RV2156.pdf