

# 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:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**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:**

22/11/2017

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Godkännandenummer:**

170268

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/02/2024

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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