

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 (slaktskyckling)

- 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:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

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:

16/01/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0421/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/01/2013

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

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Bipacksedel

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

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