

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

Godkänd

- Flubendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Svin

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

- Meat and offal. 2 dygn

- Eggs. 0 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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC12

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

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:

17/06/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

55461/17/26-02-2018/K-0197401

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/02/2018

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0243/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Danmark Tyskland Grekland Italien Nederländerna
Portugal Spanien 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-frv0243001-mr-rpe_94-en.pdf