

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

Autorizado

- Flubendazole

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

FLIMABEND 100 mg/g suspensie pentru administrat in apa pentru gaini si porci

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos de engorde

Porcino

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### Pollos de engorde

- Meat and offal. 2 Día

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 3 Día Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Meat and offal. 4 Día Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

- 

#### Pollos

- Eggs. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC12

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/11/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

170268

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/02/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0242/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Alemania

Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia

Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.