

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

Autorizado

- Flubendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Suspensión oral

Vía oral:

-

- Meat and offal. 2 Día

- Eggs. 0 Días

-

- Meat and offal, 3 Día

dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Meat and offal. 4 Días

dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

OP52AC12

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

Autorizado

Grecia

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

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:

17/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2018

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0243/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Alemania Grecia Italia Países Bajos
Portugal España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0243001-mr-rpe_94-en.pdf