

FLUMIX 10% πόσιμο διάλυμα φλουμεκίνης για όρνιθες και ινδόρνιθες

Ikke
autoriseret

- Flumequine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FLUMIX 10% πόσιμο διάλυμα φλουμεκίνης για όρνιθες και ινδόρνιθες

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkun

Høns

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalkun

- Eggs. no withdrawal period

(POULTRY EGGS) NOT AUTHORIZED FOR USE IN LAYING BIRDS PRODUCING EGGS FOR HUMAN CONSUMPTION

- Meat and offal. 2 dag

-

Høns

- Eggs. no withdrawal period

(POULTRY EGGS) NOT AUTHORIZED FOR USE IN LAYING BIRDS PRODUCING EGGS FOR HUMAN CONSUMPTION

- Meat and offal. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

15/07/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

19340

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/11/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.