

FLUMEXIL 100 mg/g, granules for use in the drinking water or liquid feed for calves, buffalo calves, foals, lambs, kid-goats, swine and piglets, rabbits, chickens

Autoriseret

- Flumequine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

FLUMEXIL 100 mg/g, granules for use in the drinking water or liquid feed for calves, buffalo calves, foals, lambs, kid-goats, swine and piglets, rabbits, chickens

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Bøffel

Høns

Kalv

Ged

Lam

Kanin

Pattegris

Føl

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Granulat til oral opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Bøffel**

- Meat and offal. 8 dag

- 

**Høns**

- Meat and offal. 6 dag

Use is not permitted in layer hens producing eggs intended for human consumption.

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 8 dag

- 

**Ged**

- Meat and offal. 8 dag

- 

**Lam**

- Meat and offal. 8 dag

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 6 dag

•

**Pattegris**

- Meat and offal. 8 dag

•

**Føl**

- Meat and offal. 8 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MB07

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**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:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

18/01/1994

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

14564

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/04/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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