

Enterflume 50 % 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Zugelassen

- Flumequine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enterflume 50 % 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. no withdrawal period

Do not use in chicken producing eggs for human consumption

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MB07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

20/12/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma Research B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V207742

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.