

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

Zugelassen

- Flumequine

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Büffel

Huhn

Saugkalb

Ziege

Schaf, Lamm

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Ferkel  
Fohlen

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Büffel**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

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

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

**Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

**Fohlen**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

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

QJ01MB07

**Abgaberegulierung:**

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

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Zypern

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in griechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

18/01/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

14564

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/04/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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