

FLUMESYVA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION ORAL

Autorizado

- Flumequine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLUMESYVA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION ORAL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Terneros

Corderos

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 10 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

-

Ternereros

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

Corderos

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 2 Día
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MB07

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 1 litro

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

571 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/11/1992

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado