

# Enterflume 50 % 500 mg/g Poeder voor drank

Autorizado

- Flumequine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Enterflume 50 % 500 mg/g Poeder voor drank

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros prerrumiantes

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**  
**Administración en agua de bebida o en leche:**

•

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 4 Día

•

**Pollos**

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. no withdrawal period

Do not use in chicken producing eggs for human consumption

---

**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:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/12/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma Research B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V207742

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/05/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.