

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

Autorizado

- Flumequine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Búfalos

Pollos

Terneros

Caprino

Corderos

Conejos

Lechones

Potros

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Búfalos**

- Meat and offal. 8 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 6 Día

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

- 

**Ternereros**

- Meat and offal. 8 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 8 Día

- 

**Corderos**

- Meat and offal. 8 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 6 Día

•

**Lechones**

- Meat and offal. 8 Día

•

**Potros**

- Meat and offal. 8 Día

---

**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:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/01/1994

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

14564

---

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

24/04/2013

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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