

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

Autorisé

- Flumequine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Buffle

Poulet

Bovin (veau)

Chèvre

Mouton (agneau)

Lapin

Porc (porcelet)

Cheval (poulain)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Buffle

- Viande et abats. 8 day

-

Poulet

- Viande et abats. 6 day

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

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 8 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 8 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 8 day

-

Lapin

- Viande et abats. 6 day

•

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 8 day

•

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MB07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/01/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

14564

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/04/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.