

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

Autorizzato

- Flumequine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bufalo

polli

Bovini (vitello)

Caprino

Ovino (agnello)

Coniglio

Suino (suinetto)

Cavallo (puledro)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bufalo

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 6 giorno

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

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MB07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/01/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

14564

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/04/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.