

# Enterflume varken, poeder voor toediening in het drinkwater voor varkens

Toegelaten

- Flumequine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Enterflume varken, poeder voor toediening in het drinkwater voor varkens

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 5 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MB07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Kartonnen bus, à 1 kg, met aluminium inlage en een polyester coating, voorzien van een LDPE sluiting, inclusief een polystyreen maatlepel à 14,3 gram.

Witte polypropyleen container van 1 kg, afgesloten met een polyethyleen deksel.

Witte polypropyleen container van 800 gram, afgesloten met een polyethyleen deksel.

Witte polypropyleen container van 500 gram, afgesloten met een polyethyleen deksel.

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

13/07/1995

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 8539

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/11/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents