

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

Toegelaten

- Flumequine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Buffel
Kip
Kalveren
Geit
Lammeren
Konijn
Biggen
Veulens

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Buffel

- Meat and offal. 8 day

-

Kip

- Meat and offal. 6 day

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

-

Kalveren

- Meat and offal. 8 day

-

Geit

- Meat and offal. 8 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 8 day

-

Konijn

- Meat and offal. 6 day

•

Biggen

- Meat and offal. 8 day

•

Veulens

- Meat and offal. 8 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:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

18/01/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

14564

Datum toelatingswijziging:

24/04/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.