

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

Autorisert

- Flumequine

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

bøffel

kylling

kalv

geit

lam

kanin

grisunge

føll

## Administrasjonsvei:

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100.00 milligram / 1.00 gram

---

### Legemiddelform:

Granulat til mikstur, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Oral bruk:

- 

#### **bøffel**

- Slakt. 8 dag

- 

#### **kylling**

- Slakt. 6 dag

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

- 

#### **kalv**

- Slakt. 8 dag

- 

#### **geit**

- Slakt. 8 dag

- 

#### **lam**

- Slakt. 8 dag

- 

#### **kanin**

- Slakt. 6 dag

•

**grisunge**

- Slakt. 8 dag

•

**føll**

- Slakt. 8 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01MB07

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Kypros

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Gresk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/01/1994

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

14564

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/04/2013

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.