

FLUMESYVA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION ORAL

Autorizat

- Flumequine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FLUMESYVA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION ORAL

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Curcă

Vițel

Oaie (miel)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 10 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

-

Vițel

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 2 zi
- Ouă. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MB07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Data autorizației de comercializare:

16/11/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

571 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/11/1992

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.