

# Enterflume kalf, kip, poeder voor oplossing voor oraal gebruik voor kalveren en kippen

- Flumequine

Ima  
dovoljenje za  
promet

## Informacije o zdravilu

### **Ime zdravila:**

Enterflume kalf, kip, poeder voor oplossing voor oraal gebruik voor kalveren en kippen

### **Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

### **Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
tele

### **Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje/mleko

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **tele**

- Meat and offal. 2 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01MB07

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

14/11/1996

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dopharma International B.V.

---

### **Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 8758

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

4/11/2013

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.