

EXFLOW 10 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CATTLE (CALVES), PIGS, CHICKENS, TURKEYS AND DUCKS

Неразрешен

- Bromhexine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

EXFLOW 10 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CATTLE (CALVES), PIGS, CHICKENS, TURKEYS AND DUCKS

Exflow 10 mg/g por, ivóvízbe keveréshez, szarvasmarhák (borjak) sertések, házityúkok, pulykák és kacsák részére A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в English

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

свиня

теле

патица

бройлер

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds producing eggs for consumption, during and 4 weeks before the laying phase.

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

теле

- Meat and offal. 2 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in cows producing milk for human consumption.

-

патица

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds producing eggs for consumption, during and 4 weeks before the laying phase.

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in birds producing eggs for consumption, during and 4 weeks before the laying phase.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QR05CB02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Дата на разрешение за търговия:

3/09/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3682/X/15 NÉBIH ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/04/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0285/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030177>