

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

Ikke
autoriseret

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Exflow 10 mg/g перорален прах за прилагане във вода за пиене за говеда
(телета), прасета, пилета, пуйки и патици

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkun

Svin

Kalv

And

Slagtekylling

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalkun

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Kalv

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

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

-

And

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. no withdrawal period

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

-

Slagtekylling

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QR05CB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Dato for markedsføringstilladelse:

17/09/2015

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2598

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/11/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0285/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030198>