

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 Powder for Use in Drinking Water for Cattle (Calves), Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

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:

Udløbet

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

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 Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

7/10/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 15052/4073

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/02/2024

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