

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

Zugelassen

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Exflow 10 mg/g, polvere per uso orale in acqua da bere per bovini (vitelli), suini, polli, tacchini e anatre

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Schwein

Saugkalb

Ente

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR05CB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Zulassungsdatum:

29/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104789

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/09/2015

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0285/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Deutschland

Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.