

Exflow 10 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Cattle (Calves), Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

Nicht
autorisiert

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Exflow 10 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Cattle (Calves), Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

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:

Surrendered

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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 Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

7/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 15052/4073

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0285/001

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

Dokumente

eu-puar-frv0285001-mr-rpe184-en.pdf