

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

Δεν
εγκρίθηκε

- Bromhexine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Ινδοόρνιθα
Χοίρος
Μόσχος
Πάπια
Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

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

-

Πάπια

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

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

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QR05CB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/04/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/027/16-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

6/04/2016

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0285/001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030199>