

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

Nem
engedélyezett

- Bromhexine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

EXFLOW 10 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA BOVINO
(TERNEROS) PORCINO POLLOS PAVOS Y PATOS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

sertés

borjú

házikakas

broiler

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

házipulyka

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

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

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

borjú

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

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

-

házikakas

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. no withdrawal period

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

-

broiler

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

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QR05CB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Salud Animal S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/10/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

3297 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/07/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0285/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030184>