

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

Ekki
heimilað

- Bromhexine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Kalkúni

Svín

Nautgripir (kálfur)

Önd

Hænsn (holdakjúklingur)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Önd

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR05CB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Salud Animal S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/10/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3297 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/07/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0285/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.