

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

Nav
atļautas

- Bromhexine hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Tītars

Cūka

Liellops (teļš)

Pīle

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Tītars

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Olas. no withdrawal period

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena
- Piens. no withdrawal period

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

-

Pīle

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Olas. no withdrawal period

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

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Olas. no withdrawal period

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QR05CB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Ceva Sante Animale

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/01/2016

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/08/2024

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0285/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.