

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

Ikke
autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Exflow Vet 10 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Exflow Vet 10 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Exflow Vet 10 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

kalkun

gris

kalv

and

broiler

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kalkun

- Slakt. 0 dag
- Egg. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 2 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

and

- Slakt. 0 dag

- Egg. no withdrawal period

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

•

broiler

- Slakt. 0 dag

- Egg. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR05CB02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/01/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/08/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0285/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030197>