

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

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 10 mg/g, polvere per uso orale in acqua da bere per bovini (vitelli), suini, polli,
tacchini e anatre

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:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/09/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

CEVA Santé Animale
Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104789

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/09/2015

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0285/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG CZ DK DE HU IT NL PL PT RO SI ES

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000030178>