

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

gris

kalv

and

broiler

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
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-fracalt

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salud Animal S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/10/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3297 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/07/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0285/001

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

Dokumenter

Merking

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

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.