

Exzolt 10 mg/ml - Solution for use in drinking water

Godkänd

- Fluralaner

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Exzolt 10 mg/ml - Solution for use in drinking water

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Flaska

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 14 dygn 14 days

- Egg. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):QP53BE02

Receptstatus:Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Bulgarien , Cypern , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:Finns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

18/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet Productions S.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/08/2017

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 24/07/2025

[Ladda ner](#)

ema-puar-exzolt-v-4344-par-en.pdf