

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

Ej  
godkänd

- Bromhexine hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

### Djurslag:

Kalkon

Svin

Nöt (kalv)

Tamanka

Tamhöns (slaktkyckling)

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Oral användning:**

- 

#### **Kalkon**

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### **Tamanka**

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

- 

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QR05CB02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

**Godkännandedatum:**

7/01/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale  
Laboratoires Biove

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/08/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0285/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0285001-mr-rpe184-en.pdf