

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:

Avregistrerad

Godkänd i:

Portugal

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Godkännandedatum:

10/08/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

941/01/15RDVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/08/2024

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0285/001

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

Dokumenter

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