

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

No
autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Porcino

Terneros

Patos

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

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

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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

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

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

-

Patos

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

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

-

Pollos de engorde

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

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QR05CB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [French](#)
Disponibile únicamente en [French](#)
Disponibile únicamente en [French](#)
Disponibile únicamente en [French](#)
Disponibile únicamente en [French](#)
Disponibile únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile unicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

10/08/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

941/01/15RDVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0285/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

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