

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

Non
autorisé

- Bromhexine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Porc

Bovin (veau)

Canard

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 2 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Canard

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QR05CB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Sac de 500 g

Pot de 1 kg

Pot de 500 g

Sac de 5 kg

Sac de 2,5 kg

Sac de 1 kg

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/08/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

941/01/15RDVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0285/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet