

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

Non
autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Exflow Vet 10 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Exflow Vet 10 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Exflow Vet 10 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

Bovini (vitello)

anatra

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

anatra

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. no withdrawal period

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

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QR05CB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French
Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/01/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/08/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0285/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.