

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

Sostanza 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:

Revocato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/08/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

941/01/15RDVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/08/2024

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

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