

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

Non
autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

EXFLOW 10 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru bovine (viței),
porci, pui de găină, curci și rațe

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

Bovini (vitello)

anatra

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

25/08/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

200079

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/12/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030182>