

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

Não
autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Exflow 10 mg/g перорален прах за прилагане във вода за пиене за говеда (телета), прасета, пилета, пуйки и патици

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Turkey

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

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. no withdrawal period

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

-

Duck

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

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

-

Chicken (broiler)

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR05CB02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/09/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2598

Data de alteração do estado de autorização:

28/11/2023

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0285/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030198>