

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

Neautorizat

- Bromhexine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Exflow 10 mg / g prášok na použitie v pitnej vode pre hovädzí dobytok (tel'atá), ošípané, kurčatá, morky a kačice

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Curcă

Porc

Vițel

Rață

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

10.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

-

Rață

- Carne și organe. 0 zi

- Ouă. no withdrawal period

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

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR05CB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

17/12/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/079/DC/15-S

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0285/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030183>