

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Porc

Vițel

Rață

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
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 [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

7/10/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 15052/4073

Data modificării statusului autorizației:

19/02/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0285/001

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

Documente

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