

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Bromhexin..... 9,11 mg
(sub formă de bromhexin clorhidrat 10,00 mg)

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor vezi secțiunea 6.1.

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare în apa de băut

Pulbere albă ușor maronie

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (viței), porci, pui de găină, curci și rațe.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul mucolitic al tractului respirator congestionat.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de edem pulmonar.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cazuri severe de infestații cu helminți cu localizare pulmonară, medicamentul trebuie administrat numai după trei zile de la începerea tratamentului antihelmintic.

În cazul unei infecții primare și/sau secundare, trebuie luată în considerare combinația cu antibiotice. Atunci când sunt administrate concomitent cu produsul, agenții antimicrobieni nu trebuie subdozați.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Acest produs poate cauza reacții de hipersensibilitate (alergii).

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la bromhexin sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Acest produs poate cauza iritații ale pielii, ochilor și mucoaselor.

În timpul preparării și administrării, trebuie evitată inhalarea particulelor de praf. Când manipulați produsul, purtați o mască de praf corespunzătoare (fie o mască de unică folosință conformă cu Standardul European EN149 sau o mască de respirație conformă cu Standardul European EN140 cu un filtru EN143). Dacă dezvoltați simptome respiratorii consecutiv expunerii, cereți sfatul medicului și arătați aceste atenționări.

Evitați contactul direct cu produsul. Purtați mănuși de protecție în timpul utilizării produsului. Spălați mâinile și orice suprafață de piele expusă după utilizare. Dacă apar contacte accidentale, spălați zona afectată cu apă curată din abundență.

Nu mâncăți, nu beți și nu fumați în timp ce manipulați acest produs.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Studiile pe animale de laborator nu au arătat efecte fetotoxice sau efecte asupra fertilității în cazul folosirii dozelor recomandate. Totuși, acest aspect nu a fost studiat pe speciile țintă. Utilizați numai în concordanță cu evaluarea raportului beneficiu-risc făcută de medicul veterinar.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Produsul poate fi utilizat împreună cu antibiotice și/sau sulfamide și bronhodilatatoare.

Bromhexinul modifică distribuția antibioticelor în organism și crește concentrația lor în serum sanguin, în special în tractul respirator (în secrețiile bronhice și nazale). Un astfel de efect a fost observat mai ales pentru oxitetraciclină, spiramicină, tilozină, eritromycină, ampicilină, doxiciclină, amoxicilină și cefuroxim.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administreză pe cale orală, în apă de băut 0,45 mg bromhexin pe kg greutate corporală/zi, echivalent a 5 g produs pentru 100 kg greutate corporală pe zi, administrat timp de 3 până la 10 zile consecutiv.

Pentru a obține doza corectă, concentrația de bromhexin trebuie să fie ajustată în consecință.

Următoarea formulă poate fi folosită pentru a calcula concentrația necesară de produs (în miligrame de produs pe litru de apă de băut):

$$\frac{50 \text{ mg produs}}{\text{pe kg greutate corporală și pe zi}} \times \frac{\text{Greutatea corporală medie (kg) a animalelor de tratat}}{\text{... mg produs pe litru de apă de băut}} = \text{Consumul mediu zilnic de apă (l/animal)}$$

Cantitatea necesară de produs trebuie măsurată cât mai exact posibil folosind echipament de măsurare calibrat corespunzător.

Recomandări pentru diluare:

- Pregătiți o cantitate suficientă de apă într-un container.
- Adăugați produsul în apă amestecând în acest timp soluția.
- Preparați soluția cu apă proaspătă chiar înainte de folosire.

Când se folosește un distribuitor de apă, reglați pompa între 1% și 5% și adaptați volumul corespunzător. Nu setați pompa dozatoare sub 1%.

Când se folosește un rezervor de apă, se recomandă prepararea unei soluții stoc de cel puțin 1g de produs /litru de apă și ulterior se va dilua până la concentrația necesară finală.

Prințul și regală în ambele părți
Soluibilitatea produsului a fost testată la concentrația maximă de 100 g/L la 20°C.

Opriți aprovizionarea cu apă a rezervorului până ce este consumată soluția medicamentată.

De exemplu :

Pregătiți o soluție stoc de 1 g produs /L, diluați 1/3 ca să obțineți o soluție medicamentată de 0,33g de pulbere/L echivalent cu 1g pulbere/3L.

Pentru porci, când se administrează împreună cu hrana lichidă, mai întâi dizolvați produsul în apă și apoi adăugați furajul. Administrarea cu hrana lichidă ar trebui limitată la cazurile de tratament individual sau la tratamentul unui grup mic de animale. Produsul trebuie folosit imediat. Trebuie avută grijă ca doza necesară să fie ingerată complet.

Ingestia de apă medicamentată depinde de starea de sănătate a animalelor.

Orice cantitate de apă medicamentată nefolositoare trebuie eliminată după 24 ore.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu se cunosc.

4.11 Timp de așteptare

Bovine (viței)

Carne și organe: 2 zile

Nu este autorizată administrarea la vaci care produc lapte pentru consum uman.

Porci

Carne și organe: zero zile

Pui de găină, curci și rațe

Carne și organe: zero zile

A nu se administra la păsări care produc ouă pentru consum uman în timpul și cu patru săptămâni înainte de perioada de ouat.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Expectorante, excl. combinații cu antitusive, mucolitice.

Codul veterinar ATC: QR05CB02.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Bromhexin este un mucoregulator. Prin activarea secreției glandelor seromucoase, bromhexinul ajută la restabilirea vâscozității și elasticității secreției bronhice în arborele traheo-bronhic. În plus, activitatea sa expectorantă încurajează mobilizarea mucusului și permite un drenaj bronhic eficient, îmbunătățind astfel funcționarea și capacitatea de auto-apărare pulmonară.

Acstea două acțiuni simultane conduc la o secreție abundantă și favorizează o tuse productivă.

Bromhexinul distrugă rețeaua de fibre de acid glicoproteic aflată în sputa mucoïdă care este principala responsabilă de vâscozitatea caracteristică.

5.2 Particularități farmacocinetice

Absorbția

La porci, bromhexinul este absorbit rapid consecutiv administrării orale cu un vârf de concentrație plasmatică obținut în una până la trei ore. Concentrația în platou se menține la 12 ore după a doua sau a treia administrare.

La bovine, concentrația plasmatică crește progresiv în câteva ore după administrare.

La curci și broileri, vârful de concentrație plasmatică se atinge între 2 și 4 ore de la administrarea orală.

Distribuția

Datorită caracterului lipofilic al bromhexinului, acesta are o afinitate puternică pentru lipidele tisulare și o eliminare lentă din aceste țesuturi.

Metabolism

Bromhexinul este metabolizat în mare măsură în mai mulți compuși polari.

Eliminarea

Timpul de înjumătățire după ultima administrare este de 20-30 ore la porc, 40 până la 50 ore la bovine și 40 până la 50 ore la pui de găină și curci.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Acid citric

Lactoză monohidrat

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinarе.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioadă de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Perioada de valabilitate după diluarea în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi din polietilenă/ poliamidă/ aluminiu/ polietilenă tereftalat închise cu un fermoar: 500 g, 1 kg, 2.5 kg, 5kg

Borcan din polietilena de înaltă densitate de culoare albă cu un capac înșurubat din polipropilenă de culoare galbenă de 500 g și 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Ceva Sante Animale Romania, Str. Chindiei nr.5, sector 4, București, Romania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

26.08.2015/

10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI

Iulie 2020



ETICHETA-PROSPECT

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

1. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale Romania, Str. Chindiei nr.5, sector 4, București, Romania

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriilor:

Laboratoires BIOVE 3 rue de lorraine Arques 62510 Franța	Ceva Santé Animale Boulevard de la Communication Zone Autoroutière LOUVERNE 53950 Franța
---	--

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Bromhexin..... 9,11 mg
(sub formă de bromhexin clorhidrat 10,00 mg)

Pulbere pentru administrare în apa de băut

Pulbere albă ușor maronie

4. INDICAȚII

Tratamentul mucolitic al tractului respirator congestionat.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de edem pulmonar.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII TINTĂ

Bovine (viței), porci, pui de găină, curci și rațe.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, în apa de băut 0,45 mg bromhexin pe kg greutate corporală/zi, echivalent a 5 g produs pentru 100 kg greutate corporală pe zi administrat timp de 3 până la 10 zile consecutiv.

Pentru a obține doza corectă, concentrația de bromhexin trebuie să fie ajustată în consecință.

Următoarea formulă poate fi folosită pentru a calcula concentrația necesară de produs (în miligrame de produs pe litru de apă de băut):

$$\frac{50 \text{ mg produs}}{\text{pe kg greutate corporală și pe zi}} \times \frac{\text{Greutatea corporală medie (kg) a animalelor de tratat}}{\text{Consumul mediu zilnic de apă (l/animal)}} = \dots \text{ mg produs pe litru de apă de băut}$$

Consumul mediu zilnic de apă (l/animal)

Cantitatea necesară de produs trebuie măsurată cât mai exact posibil folosind echipament de măsurare calibrat corespunzător.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Recomandări pentru diluare:

- Pregătiți o cantitate suficientă de apă într-un container.
- Adăugați produsul în apă amestecând în acest timp soluția.
- Preparați soluția cu apă proaspătă chiar înainte de folosire.

Când se folosește un distribuitor de apă, reglați pompa între 1% și 5% și adaptați volumul corespunzător. Nu setați pompa dozatoare sub 1%.

Când se folosește un rezervor de apă, se recomandă prepararea unei soluții stoc de cel puțin 1g de produs /litru de apă și ulterior se va dilua până la concentrația necesară finală.

Solubilitatea produsului a fost testată la concentrația maximă de 100 g/L la 20°C.

Opriti aprovisionarea cu apă a rezervorului până ce este consumată soluția medicamentată.

De exemplu :

Pregătiți o soluție stoc de 1 g produs /L, diluați 1/3 ca să obțineți o soluție medicamentată de 0.33g pulbere/L echivalent cu 1g pulbere/3L.

Pentru porci, când se administrează împreună cu hrana, mai întâi dizolvați produsul în apă și apoi adăugați furajul. Administrarea cu hrana lichidă ar trebui limitată la cazurile de tratament individual sau la tratamentul unui grup mic de animale. Preparatul trebuie folosit imediat. Trebuie avută grijă ca doza necesară să fie ingerată complet.

Ingestia de apă medicamentată depinde de starea de sănătate a animalelor.

Orice cantitate de apă medicamentată nefolosită trebuie eliminată după 24 ore.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine (vitej)

Carne și organe: 2 zile

Nu este autorizata administrarea la vaci care produc lapte pentru consum uman.

Porci

Carne și organe: zero zile

Pui de găină, curci și rate

Carne și organe: zero zile

A nu se administra la păsări care produc ouă pentru consum uman în timpul și cu patru săptămâni înainte de perioada de ouat.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Perioada de valabilitate după diluarea în apă conform indicațiilor: 24 ore

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se folosi după data de expirare înscrisă pe eticheta produsului după EXP.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

În cazuri severe de infestații cu helminți cu localizare pulmonară, medicamentul trebuie administrat numai după trei zile de la începerea tratamentului antihelmintic.

În cazul unei infecții primare și/sau secundare, trebuie luată în considerare combinația cu antibiotice.

Atunci când sunt administrate concomitent cu produsul, agenții antimicrobieni nu trebuie subdozați

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs poate cauza reacții de hipersensibilitate (alergii).

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la bromhexin sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Acest produs poate cauza iritații ale pielii, ochilor și mucoaselor.

În timpul preparării și administrării, trebuie evitată inhalarea particulelor de praf. Când manipulați produsul, purtați o mască de praf corespunzătoare (fie o mască de unică folosință conformă cu Standardul European EN149 sau o mască de respirație conformă cu Standardul European EN140 cu un filtru EN143). Dacă dezvoltăți simptome respiratorii consecutiv expunerii, cereți sfatul medicului și arătați aceste atenționări.

Evități contactul direct cu produsul. Purtați mănuși de protecție în timpul utilizării produsului. Spălați mâinile și orice suprafață de piele expusă după utilizare. Dacă apar contacte accidentale, spălați zona afectată cu apă curată din abundență.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timp ce manipulați acest produs.

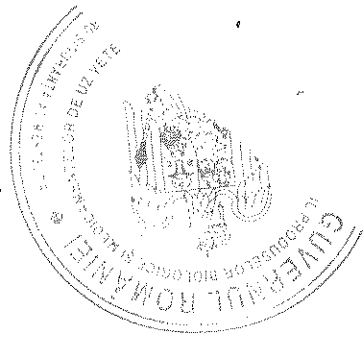
Gestatie și lactatie:

Studiile pe animale de laborator nu au arătat efecte fetotoxice sau efecte asupra fertilității în cazul folosirii dozelor recomandate. Totuși, acest aspect nu a fost studiat pe speciile țintă. Utilizați numai în concordanță cu evaluarea raportului beneficiu-risc făcută de medicul veterinar.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiuni:

Produsul poate fi utilizat împreună cu antibiotice și/sau sulfamide și bronhodilatatoare.

Bromhexinul modifică distribuția antibioticelor în organism și crește concentrația lor în serul sanguin, în special în tractul respirator (în secrețiile bronhice și nazale). Un astfel de efect a fost observat mai ales pentru oxitetraciclină, spiramicină, tilozină, eritromycină, ampicilină, doxiciclină, amoxicilină și cefuroxim.



Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:
Nu se cunosc.

Incompatibilități:

În absenta studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Iulie 2020

15. ALTE INFORMAȚII

Pungi cu 500 g - 1 kg – 2,5kg - 5kg

Borcane cu 500 g -1 kg

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Numărul Autorizației de comercializare:

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Lot, seria:

Data expirării:

