# **EXFLOW**



Bromhexine hydrochloride

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

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

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

# **Espèces cibles:**

Dinde

Porc

Bovin (veau)

Canard

Poulet (poulet de chair)

#### Voie d'administration:

Voie orale

# Informations sur le produit

#### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Forme pharmaceutique:

#### Temps d'attente par voie d'administration:

#### Voie orale:

•

#### **Dinde**

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

•

# **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. no withdrawal period

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

•

#### **Canard**

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

•

# Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): OR05CB02 Conditions de délivrance: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements Statut de l'autorisation: Valide Autorisé en: France Disponible en: France **Description des conditionnements:** Disponible uniquement en Anglais Informations complémentaires Type d'autorisation: Marketing Authorisation Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/08/2015

#### Site(s) de libération des lots du produit fini:



#### **Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

#### Numéro de l'autorisation:

FR/V/5924169 6/2015

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2020

#### État membre de référence:

France

#### Numéro de procédure:

FR/V/0285/001

#### États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

## **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030175