

EXFLOW

Autorisé

- 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 [Anglais](#)
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):

QR05CB02

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

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 événements 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>