

# Exflow 10 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Cattle (Calves), Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

Non  
autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Exflow 10 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Cattle (Calves), Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Suino

Bovini (vitello)

anatra

Pollo (pollo da carne)

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. no withdrawal period

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

- 

#### **anatra**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QR05CB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/10/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 15052/4073

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/02/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0285/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

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