

BROMHEX-AIR BASIC ORAL POWDER FOR CATTLE, PIGS, CHICKENS, TURKEYS AND DUCKS

Registrováno

- Bromhexine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BROMHEX-AIR BASIC ORAL POWDER FOR CATTLE, PIGS, CHICKENS, TURKEYS AND DUCKS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Prase

Kachna

Kuře (brojleři)

Skot

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální prášek

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Krůta

- Maso. 0 day

- Vejce. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption during and 4 weeks before the laying period.

-

Prase

- Maso. 0 day

-

Kachna

- Maso. 0 day

- Vejce. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption during and 4 weeks before the laying period.

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

- Vejce. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption during and 4 weeks before the laying period.

•

Skot

- Maso. 2 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QR05CB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Datum registrace:

18/05/2021

Výrobní místa s propouštění šarží:

Animed Service AG

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/8784472 4/2021

Datum změny stavu registrace:

18/05/2021

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0426/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Lucembursko Nizozemsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0426001-mr-rpe641-en.pdf