

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

Zugelassen

- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Bromhex-Air Basic 10 mg/g Poudre orale

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Truthuhn

Schwein

Ente

Huhn, zur Fleischproduktion

Rind

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Ente**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

#### **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. no withdrawal period

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

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

---

#### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QR05CB02

---

#### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

#### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

#### **Zugelassen in:**

Luxemburg

---

#### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## **Zusätzliche Informationen**

#### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

#### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

6/09/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animed Service AG

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V/010/21/09/1850

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/09/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0426/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Luxemburg Niederlande

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.