

# Bromhex-Air forte 25 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner, Puten und Enten

Zugelassen

- Bromhexine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Bromhex-Air forte 25 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner, Puten und Enten

### **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

25.00 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**

- Eier. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

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

- Eier. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**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:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

12/04/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animed Service AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402762.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/04/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0426/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Deutschland Ungarn Irland Italien Polen

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente