

Bromhex-Air forte 25 mg/g oral powder for cattle, pigs, chickens, turkeys and ducks

Zugelassen

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bromhex-Air forte 25 mg/g oral powder for cattle, pigs, chickens, turkeys and ducks

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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

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 Veterinärarzneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

3/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed Service AG

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10420/002/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/09/2021

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0426002-mr-rpe642-en.pdf