

# 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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**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:**

23/07/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animed Service AG

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 52644/4000

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/03/2024

---

**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

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

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