

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

Εγκεκριμένο

- Bromhexine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Bromhex-Air forte 25 mg/g polvere orale per bovini, suini, polli, tacchini e anatre

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Χοίρος

Πάπια

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πάπια

- Αυγά. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Αυγά. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QR05CB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/09/2022

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Animed Service AG

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

105506

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/09/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0426/002

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.