

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

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavos

Porcino

Patos

Pollos de engorde

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía oral:**

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Patos**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. no withdrawal period

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

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. no withdrawal period

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

•

**Bovino**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. no withdrawal period

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QR05CB02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/05/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Animed Service AG

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/8784472 4/2021

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/05/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0426/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Luxemburgo Países Bajos

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0426001-mr-rpe641-en.pdf