

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

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BROMHEX-AIR FORTE 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
25.00 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

- Eggs. 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 Día

-

Pollos de engorde

- Eggs. 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 Día

•

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible 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:

12/04/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402762.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/04/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0426/002

Estados miembros afectados:

Alemania Hungría Irlanda Italia Polonia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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