

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

Autorisé

- Bromhexine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Porc

Canard

Poulet (poulet de chair)

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Canard

- Œufs. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Œufs. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 0 day

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QR05CB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Sac de 1 kg

Boîte de 10 pots de 100 g

Pot de 100 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/09/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Animated Service AG

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

105506

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/09/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0426/002

Etats membres concernés:

Allemagne Hongrie Irlande Italie Pologne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.