

Bromhex-Air Basic 10 mg/g Poudre orale

Autorisé

- Bromhexine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Bromhex-Air Basic 10 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Bromhex-Air Basic 10 mg/g Poudre orale

Bromhex-Air Basic 10 mg/g Pulver zum Einnehmen

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
10.00 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

- 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.

-

Poulet (poulet de chair)

- 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.

-

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 soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Sacs 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:
6/09/2021

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

Autorité responsable:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:
Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:
6/09/2021

État membre de référence:
France

Numéro de procédure:
FR/V/0426/001

États membres concernés:
Autriche Belgique Luxembourg Pays-Bas

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

Documents

Notice

français (PDF)
Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

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