

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

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 voor runderen, varkens, kippen, kalkoenen en eenden

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Porc

Canard

Poulet (poulet de chair)

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / 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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

5/08/2021

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

Animed Service AG

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 126534

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/03/2022

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

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031867>