

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

Autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

anatra

Pollo (pollo da carne)

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

anatra

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. no withdrawal period

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

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QR05CB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/08/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Animated Service AG

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 126534

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0426/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Lussemburgo Paesi Bassi

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.