

Bromhex-Air forte 25 mg/g oral powder for cattle, pigs, chickens, turkeys and ducks

Autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bromhex-Air forte 25 mg/g oral powder for cattle, pigs, chickens, turkeys and ducks

Sostanza 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
25.00 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

- uova. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- uova. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/09/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Animed Service AG

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10420/002/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/09/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0426/002

Stati membri interessati:

Germania Ungheria Irlanda Italia Polonia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0426002-mr-rpe642-en.pdf