

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

Autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Bromhex-Air forte 25 mg/g proszek doustny dla bydła świń, kur, indyków i kaczek

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:
Polonia

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 Veterinaerarzneimittel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/04/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Animed Service AG

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3177

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/04/2022

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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