

# 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:**

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

---

**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:**

23/07/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Animed Service AG

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 52644/4000

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/03/2024

---

**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](http://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