

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

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:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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:

18/05/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Animed Service AG

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/1192100 0/2021

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/05/2021

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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

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