

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

Geautoriseerd

- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Bromhex-Air forte 25 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner, Puten und Enten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Varken

Eend

Vleeskuikens

Rund

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Eend

- Eggs. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Eggs. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 2 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QR05CB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Available in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

12/04/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Animed Service AG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

402762.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

12/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0426/002

Betrokken lidstaten:

Duitsland Hongarije Ierland Italië Polen

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031861>