

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

Autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Bromhex-Air Basic 10 mg/g Poudre orale

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

gris

and

broiler

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kalkun

- Slakt. 0 dag
- Egg. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

and

- Slakt. 0 dag
- Egg. no withdrawal period

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

-

broiler

- Slakt. 0 dag

- Egg. no withdrawal period

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

-

storfe

- Slakt. 2 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR05CB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Animed Service AG

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V/010/21/09/1850

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/09/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0426/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE LU NL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.