

Bromhex-Air forte 25 mg/g oral powder for cattle, pigs, chickens, turkeys and ducks

Autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bromhex-Air forte 25 mg/g oral powder for cattle, pigs, chickens, turkeys and ducks

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

gris

and

slaktekylling

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
25.00 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

- Egg. no withdrawal period

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

- Slakt. 0 dag

-

slaktekylling

- Egg. no withdrawal period

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

- Slakt. 0 dag

-

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:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Animed Service AG

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10420/002/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/09/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0426/002

Gjeldende medlemsstater:

DE HU Irland IT PL

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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