

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

Autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Bromhex-Air forte 25 mg/g proszek doustny dla bydła świń, kur, indyków i kaczek

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
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

-

broiler

- 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:

PL

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:

29/04/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Animed Service AG

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

3177

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/04/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0426/002

Gjeldende medlemsstater:

DE HU Irland IT PL

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

Preparatomtale

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