

File downloaded on 2026-04-19

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031868>

# 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

### **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:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/05/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Animed Service AG

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/1192100 0/2021

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/05/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0426/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

DE HU Irland IT PL

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

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