

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

Autorizat

- Bromhexine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Respirexin 10 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner, Puten und Enten

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Porc

Rață

Găină (broiler)

Bovine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Rață

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

- Ouă. no withdrawal period

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

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR05CB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Austria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Data autorizației de comercializare:

26/04/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Animed Service AG

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

840622

Data modificării statusului autorizației:

26/04/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0426/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.