

Bromhex-Air Forte 25 mg/g Oral Powder for Cattle, Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

Autorizat

- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Bromhex-Air Forte 25 mg/g Oral Powder for Cattle, Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Curcă

Porc

Rață

Găină (broiler)

Bovine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrație orală:

• **Curcă**

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

• **Porc**

- Carne și organe. 0 day

• **Rață**

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

• **Găină (broiler)**

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

• **Bovine**

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR05CB02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

23/07/2021

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

AniMed Service AG

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

VM 52644/4000

Data modificării statusului autorizației:

23/07/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0426/002

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031870>