

File downloaded on 2026-05-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031867>

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

Godkänd

- Bromhexine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Svin

Tamanka

Tamhöns (slaktkyckling)

Nöt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Kalkon

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamanka

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. no withdrawal period

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

•

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QR05CB02

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Godkännandedatum:

5/08/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Animed Service AG

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 126534

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/03/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0426/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Luxemburg Nederländerna

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0426001-mr-rpe641-en.pdf