

DOPHEXINE 20 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Volitatud

- Bromhexine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

DOPHEXINE 20 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kalkun

sig

part

kana

kana (broiler)

veis

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees/piimas manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

•

kalkun

- liha ja söödavad koed. 0 day
- munad. no withdrawal period

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

•

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

part

- liha ja söödavad koed. 0 day
- munad. no withdrawal period

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

•

kana

- munad. no withdrawal period

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

•

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

veis

- liha ja söödavad koed. 2 day
- piim. no withdrawal period

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kood:**

QR05CB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dopharma Research B.V.

Müügiloa kuupäev:

17/11/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

62015

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/11/2021

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0391/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Hispaania Rootsi

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-puar-frv0391001-mr-rpe655-en.pdf