

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

Autorizzato

- Bromhexine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

anatra

polli

Pollo (pollo da carne)

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

anatra

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

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

-

polli

- uova. no withdrawal period

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

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QR05CB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/02/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

66070

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/02/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0391/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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