

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046166>

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

Registruotas

- Bromhexine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Kiaulė

Antis

Naminė višta

Broileris

Galvijai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

20.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Antis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Naminė višta

- Eggs. no withdrawal period

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

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**(ATCvet) kodas:**

QR05CB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dopharma Research B.V.

Rinkodaros leidimo data:

9/02/2022

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

66070

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/02/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0391/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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