

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
Dophexine, 20 mg/g pulber joogivees/piimas manustamiseks

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 Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Estonia

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:

30/08/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

2246

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/08/2020

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.