

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

Autorizado

- Bromhexine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Turkey

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

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Duck

- Meat and offal. 0 dia

- Eggs. no withdrawal period

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

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

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

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 2 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR05CB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

250091

Data da alteração do estado de autorização:

2/11/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0391/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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