

File downloaded on 2026-05-29

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

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

Autorizat

- Bromhexine hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

Porc

Rață

Găină

Găină (broiler)

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Curcă**

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Rață**

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

•

**Găină**

- Ouă. no withdrawal period

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

•

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 zi

•

## **Bovine**

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QR05CB02

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Denmark

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/02/2022

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

66070

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/02/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0391/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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