

# DOPHEXINE 20 mg/g pulbere pentru utilizare in apa de baut/lapte

Autorizat

- Bromhexine hydrochloride

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

DOPHEXINE 20 mg/g pulbere pentru utilizare in apa de baut/lapte

---

### **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:**

România

---

**Disponibil în:**

România

---

**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:**

2/07/2020

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

250091

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/11/2025

---

**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](#)



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

## Documente

Combined File of all Documents

Română (PDF)

Publicat la: 10/11/2025

[Descarcă](#)

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