

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

Oprávněný

- Bromhexine hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

### **Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

#### **Perorálne použitie:**

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 0 day
- 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 day

- 

#### **Duck**

- Meat and offal. 0 day

- 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 day

- 

#### **Cattle**

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

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

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QR05CB02

---

### **Právní stav dodávky:**

Dostupné jen v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Stav registrácie:**

Valid

---

### **Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

### **Dostupné v:**

Rumunsko

---

### **Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

---

### Dátum registrácie lieku:

2/07/2020

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma B.V.

---

### Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### Číslo registrácie:

250091

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

2/11/2025

---

### Referenčný členský štát:

Francúzsko

---

### Číslo postupu:

FR/V/0391/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko  
Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko  
Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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