

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

Godkänd

- Bromhexine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Dophexine, 20mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Kalkon

Svin

Tamanka

Tamhöns

Tamhöns (slaktskyckling)

Nöt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Kalkon

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamanka

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

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

-

Tamhöns

- Eggs. no withdrawal period

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

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QR05CB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

17/09/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/042/21-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/09/2021

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0391/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.