

# 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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kalkon

Svin

Tamanka

Tamhöns

Tamhöns (slaktkyckling)

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/mjök

---

**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:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**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:**

2/07/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

250091

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/11/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

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