

Dophexine 20 mg/g Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Godkänd

- Bromhexine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Dophexine 20 mg/g Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

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:

Sverige

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:

17/11/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

62015

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/11/2021

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

Bipacksedel

Gemensam fil för alla dokument

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

Märkningstext

Bipacksedel och märkning

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