

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000064162>

Bisolvon 10mg/g Oral Powder

Разрешен

- Bromhexine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bisolvon 10mg/g Oral Powder

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 2 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QR05CB02

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Klocke Pharma-Service GmbH

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10454/002/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/1991

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.