

Bisolvon 3 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Bromhexine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bisolvon 3 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Hund
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR05CB02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Pappschachtel mit einer Braunglasdurchstechflasche (Type II) mit 100 ml Inhalt,
verschlossen mit einem Gummistopfen und versiegelt mit einer
Aluminiumbördelkappe

Pappschachtel mit einer Braunglasdurchstechflasche (Type II) mit 50 ml Inhalt,
verschlossen mit einem Gummistopfen und versiegelt mit einer
Aluminiumbördelkappe

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

20/06/1969

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

14143

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/06/1969

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung