

Hexasolvon

Autorisiert

- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Hexasolvon

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Hund

-

Katze

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

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

QR05CB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID4) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

(ID3) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

(ID1) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 20 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

3/03/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402219.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/06/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

2402219-parde-20200317.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073198>