

# BISOLVON 3mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, pse in mačke

Údaraithe

- Bromhexine hydrochloride

## Product identification

### Ainm an chógais:

BISOLVON 3mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, pse in mačke

---

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

---

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

---

## Product details

### Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Úsáid ionmhatánach:

- **Cattle**

- Meat and offal. 3 day

Govedo: meso in organi: 3 dni. Ne uporabite pri kravah, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

- **Pig**

- Meat and offal. 2 day  
Prašiči: meso in organi: 2 dni.

- **Dog**

- **Cat**

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QR05CB02

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

14/08/2002

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Uimhir údaraithe:**

NP/V/0040/001

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

14/08/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Lipéadú

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005001>