

Bisolvon, 3 mg/ml oplossing voor injectie

Viðurkennt

- Bromhexine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bisolvon, 3 mg/ml oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR05CB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Dutch

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í English French Italian Latvian Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/10/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 3687

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066132>