

PROMILEX 21,94 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Awtorizzat

- Bromhexine hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

PROMILEX 21,94 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi Ingliz

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Irlandiż Kroat Taljan Latvjan Litwan Olandiż Pollakk Portugiż Rumen Slovakk Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QR05CB02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliż Franciż Kroat Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Spain

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Super's Diana S.L.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

19/01/1993

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Super's Diana S.L.

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

634 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

19/01/1993

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.