

Bisolvon 10mg/g Oral Powder

Autorisert

- Bromhexine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bisolvon 10mg/g Oral Powder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
hund
katt
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

- **storfe**

- Slakt. 2 dag

- **hund**

- **katt**

- **gris**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR05CB02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Klocke Pharma-Service GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10454/002/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1991

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064162>