

BRONCHORYL SOLUTION BUVABLE

Registrováno

- Kalium stibyltartaricum C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- Lobaria pulmonaria C4
- RUMEX CRISPUS C5
- DROSER A C3
- Atropa bella-donna C5
- ACONITUM NAPELLUS C5
- IPECA C3
- BRYONIA C5

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BRONCHORYL SOLUTION BUVABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Králík

Kůň

Ovce

Koza

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Prase

- All relevant tissues. 0 day

-

Králík

- All relevant tissues. 0 day

-

Kůň

- All relevant tissues. 0 day

-

Ovce

- All relevant tissues. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):QV03AX

Právní status výdeje:Volně prodejný

Stav registrace:Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boiron

Datum registrace:

15/06/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boiron

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4705529 0/2012

Datum změny stavu registrace:

31/05/2017

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.