

Broncolis solução oral para administração na água de bebida para aves canoras e pombos-correio

Autorizado

- Eucalyptus
- Bromhexine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Broncolis solução oral para administração na água de bebida para aves canoras e pombos-correio

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas mensajeras

Aves ornamentales

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QR05CB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoosan Produtos Pecuarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoosan Produtos Pecuarios S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

438/01/12NFSVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/06/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.