

BRONCHOCANIS BIOCANINA 10 MG/ML + 0,21 MG/ML + 254,24 MG/ML SOLUTION BUVABLE EN GOUTTES POUR CHIENS ET CHATS

Dopuszczony

- Codeine monohydrate
- Sodium benzoate
- Chlorphenamine maleate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BRONCHOCANIS BIOCANINA 10 MG/ML + 0,21 MG/ML + 254,24 MG/ML SOLUTION
BUVABLE EN GOUTTES POUR CHIENS ET CHATS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
10.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
0.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Krople doustne, roztwór

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

- **Dog**
 - **Cat**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QR05DA04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Domes Pharma

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/10/1985

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

EUROPHARTECH

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/3367391 0/1985

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/10/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035616>