

BRONCHORYL SOLUTION BUVABLE

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BRONCHORYL SOLUTION BUVABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

-

Rabbit

- All relevant tissues. 0 day

-

Horse

- All relevant tissues. 0 day

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 day
- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boiron

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/06/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boiron

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/4705529 0/2012

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/05/2017

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.