

BRONCHOSED 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:**

BRONCHOSED 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 [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](#)  
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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QR05DA04

---

**Kategoria dostępności:**

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

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Opis opakowania:**

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:**

Domes Pharma

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

11/03/2022

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

### **Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

FR/V/5946518 0/2022

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/03/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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