

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

Dopuszczony

- Eucalyptus
- Bromhexine hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

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](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

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

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
40.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
5.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QR05CB02

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

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:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/05/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

438/01/12NFSVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/06/2022

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.