

Bronchi-Shield, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Nasal Drops for Dogs

Autorizado

- Water for injection
- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

Product identification

Nome do medicamento:

BRONCHI-SHIELD

Bronchi-Shield, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Nasal Drops for Dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 mililitro(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

2100000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Via nasal:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis UK Limited

Marketing authorisation date:

18/07/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

VMD

Número da autorização:

Vm 42058/4011

Data de alteração do estado de autorização:

15/08/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0153/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Hungria Irlanda Luxemburgo Países Baixos

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042253>