

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

Autorizat

- Codeine monohydrate
- Sodium benzoate
- Chlorphenamine maleate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Picături orale, soluție

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR05DA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Domes Pharma

Data autorizației de comercializare:

18/10/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/3367391 0/1985

Data modificării statusului autorizației:

18/10/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.