

# Broncho- logoplex cseppek A.U.V.

Autorizat

- YERBA SANTA D3
- AMMI VISNAGA D3
- AMMONIUM CARBONICUM D6
- Grindelia robusta D3
- LOBELIA INFLATA D3

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Broncho- logoplex cseppek A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare orală

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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 Maghiară

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Medicus Partner Kft.

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/12/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Cefak KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

NEBIH

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/12/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)