

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

Neoprávnený

- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BRONCHI-SHIELD

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Nazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2100000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Lieková forma:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliany](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Expired

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis UK Limited

Dátum registrácie lieku:

18/07/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 42058/4011

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/04/2020

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0153/001

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