

Branzil Vet. 1000 mg/g oralt pulver

Autoriseret

- Oxolinic acid
- Oxolinic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Branzil Vet. 1000 mg/g oralt pulver

Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Dyr i akvakultur

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MB05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

2,5 kg pulver i spand

1 kg pulver i spand

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Aller Aqua A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

30/05/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetrepharm ApS

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

39702

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/05/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé