

Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

Autorisé

- Oxolinic acid
- Oxolinic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MB05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Aller Aqua A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetrepfarm ApS

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

39702

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/05/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.