

# Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

Heimilað

- Oxolinic acid
- Oxolinic acid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#)

---

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lyfjaform:**

Duft til inntöku

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01MB05

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðeins fánlegt í [danska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Aller Aqua A/S

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

30/05/2007

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetrepfarm ApS

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

39702

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

30/05/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.