

Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

Autorisert

- Oxolinic acid
- Oxolinic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Branzil Vet. oralt pulver 1000 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Nederlandsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MB05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Aller Aqua A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetrepharm ApS

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

39702

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.