

Branzil Vet. premix 100 %

Oprávněný

- Oxolinic acid
- Oxolinic acid
- Oxolinic acid
- Oxolinic acid
- Oxolinic acid
- Oxolinic acid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Branzil Vet. 100 % premix

Branzil Vet. premix 100 %

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#)

[Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1000.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1000.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1000.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1000.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1000.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1000.00 milligram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Aquaculture animals

- Meat and offal. 30 day Ved vandtemperaturer over 10°C
- Meat and offal. 30 day Ved vandtemperaturer over 10°C
- Meat and offal. 30 day Ved vandtemperaturer over 10°C
- Meat and offal. 30 day Ved vandtemperaturer over 10°C
- Meat and offal. 30 day Ved vandtemperaturer over 10°C
- Meat and offal. 30 day Ved vandtemperaturer over 10°C
- Meat and offal. 60 day Ved vandtemperaturer under 10 C

- Meat and offal. 60 day Ved vandtemperaturer under 10 C
- Meat and offal. 60 day Ved vandtemperaturer under 10 C
- Meat and offal. 60 day Ved vandtemperaturer under 10 C
- Meat and offal. 60 day Ved vandtemperaturer under 10 C
- Meat and offal. 60 day Ved vandtemperaturer under 10 C

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MB05

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

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:

Aller Aqua A/S

Dátum registrácie lieku:

3/03/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetrepharm ApS

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

14443

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/03/1993

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.