

DENAGARD 20%

Неоторизиран

- Tiamulin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

DENAGARD 20%

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

162.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **СВИНЯ**

- Meat and offal. 28 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QJ01XQ01

Режим на отпускане **Режим на отпускане:**
Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:
Surrendered

Authorised in:
Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:
Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:
Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:
Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:
Elanco GmbH

Marketing authorisation date:
5/12/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:
Elanco France S.A.S

Отговорен орган:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:
180139

Дата на промяна в статуса на лиценз:

28/01/2022

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014286>