

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

домашни птици

- Meat and offal. 36 hour

- Meat and offal. 36 hour

- Meat and offal. 36 hour

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 4 day

- Eggs. 0 day

- Eggs. 0 day

- Eggs. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01XQ01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

23/01/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

10323

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/01/1981

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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