

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031361>

DENAGARD 101.2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Неразрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DENAGARD 101.2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

заек

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01XQ01

Режим на отпускане:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#)
[Португалски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

4/06/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/7285167 8/2019

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/02/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0336/001

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.