

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Drůbež

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

•

Drůbež

- Maso. 36 hour
- Maso. 36 hour
- Maso. 36 hour

•

Prase

- Maso. 4 day
 - Maso. 4 day
 - Maso. 4 day
 - Vejce. 0 day
 - Vejce. 0 day
 - Vejce. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01XQ01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Datum registrace:

23/01/1981

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

10323

Datum změny stavu registrace:

23/01/1981

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.