

Denagard, 100mg/ml, Injekční roztok

Autorizovaný

- Tiamulin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Denagard, 100mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Prase**

- Maso. 22 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01XQ01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

Available in:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 100.0 ml

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

1/07/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Elanco France S.A.S

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/422/92-C

Datum změny stavu registrace:

1/07/1992

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062423>