

Denagard Vet. 125 mg/ml oral opløsning

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Denagard Vet. 125 mg/ml oral opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Fjerkræ

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

•

Fjerkræ

- Meat and offal. 36 hour
- Meat and offal. 36 hour
- Meat and offal. 36 hour

•

Svin

- Meat and offal. 4 dag
 - Meat and offal. 4 dag
 - Meat and offal. 4 dag
 - Eggs. 0 dag
 - Eggs. 0 dag
 - Eggs. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XQ01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

1 l opløsning i beholder

10 l opløsning i beholder

5 l opløsning i beholder

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

23/01/1981

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10323

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/01/1981

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

dansk (, ORAL OPLØSNING 125 MG-ML)

Udgivet den: 29/06/2023

Hent