

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

dansk (, ORAL OPLØSNING 125 MG-ML)

Udgivet den: 29/06/2023

Hent