

DENAGARD 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Ikke
autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DENAGARD 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Æglæggende høne

Kylling avl/æglæg

Kylling til opdræt

Slagtekylling

Avlskalkun

Slagtekalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kylling til opdræt

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Avlskalkun

- Meat and offal. 6 dag
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

Slagtekalkun

- Meat and offal. 6 dag
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

22/04/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Argenta Dundee Limited

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1873 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/02/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet