

Denagard 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Zugelassen

- Tiamulin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Denagard 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XQ01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsdatum:

18/03/2020

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

63721

Parallelhandel in Bezug auf:

[600000094095](#)

Parallelhandel von:

[600000055369](#)

Großhändler am Herkunftsort:

Agropecuarios Blasher S.L.

Großhändler am Bestimmungsort:

PharmaMenta ApS

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