

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

Μη
εγκεκριμένο

- Tiamulin hydrogen fumarate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Αγγλικά Λετονικά

Λιθουανικά Ουγγρικά Ρουμανικά Ισλανδικά

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

- Meat and offal. 6 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

•

Ινδοόρνιθα κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 6 Ημέρα
- Αυγά. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XQ01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/04/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Argenta Dundee Limited

Elanco France S.A.S.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

1873 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/02/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet