

Denagard 100 mg/g gyógypremix sertések, házityúkok, pulykák és nyulak részére A.U.V.

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Denagard 100 mg/g gyógypremix sertések, házityúkok, pulykák és nyulak részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Conejos
Pollos
Pavos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

•

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Pollos

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01XQ01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/1984

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.