

DENAGARD 101,2 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN CONEJOS

No
autorizado

- Tiamulin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DENAGARD 101,2 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN CONEJOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

101.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

13/06/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

3796 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/05/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0336/001/DC

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