

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poultry

- Viande et abats. 36 hour
- Viande et abats. 36 hour
- Viande et abats. 36 hour

•

Porc

- Viande et abats. 4 day
 - Viande et abats. 4 day
 - Viande et abats. 4 day
 - Œufs. 0 day
 - Œufs. 0 day
 - Œufs. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/01/1981

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

10323

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/01/1981

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.