

Denagard 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autorisé

- Tiamulin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Denagard 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 22 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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Parallel Trade Approval

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/03/2020

Autorité responsable:

DKMA

Numéro de l'autorisation:

63721

Produit de référence dans le pays de destination:

600000094095

Commerce parallèle du produit (identifiant dans le pays d'approvisionnement):

600000055369

Distributeur dans le pays d'approvisionnement:

Agropecuarios Blasher S.L.

Distributeur dans le pays de destination:

PharmaMenta ApS

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