

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
125.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
125.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
125.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Poultry

- Meat and offal. 36 sat
- Meat and offal. 36 sat
- Meat and offal. 36 sat

-

Pig

- Meat and offal. 4 day
 - Meat and offal. 4 day
 - Meat and offal. 4 day
 - Eggs. 0 day
 - Eggs. 0 day
 - Eggs. 0 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01XQ01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

23/01/1981

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

10323

Datum promjene statusa odobrenja:

23/01/1981

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.