

Denagard 450 mg/g granules voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen en kalkoenen

Nije
odobreno

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Denagard 450 mg/g granules voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen en kalkoenen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

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

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

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

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
450.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Granule za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Chicken

- Meat and offal. 2 day
- Egg. no withdrawal period zero days

-

Pig

- Meat and offal. 2 day
- Meat and offal. 4 day

-

Turkey

- Meat and offal. 6 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:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

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:

28/07/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Elanco France S.A.S

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 8012

Datum promjene statusa odobrenja:

2/08/2024

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.