

DENAGARD 101,2 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR LAPINS

Nem
hitelesített

- Tiamulin

Product identification

Készítmény neve:

DENAGARD 101,2 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR LAPINS
DENAGARD

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

nyúl

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
101.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum belsőleges oldathoz

Withdrawal period by route of administration:**Oralis alkalmazás:**

• nyúl

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01XQ01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Europe Limited

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco France S.A.S

Argenta Dundee Limited

Felelős hatóság:

MdS

Engedély száma:

105234

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2022

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0336/001/DC

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031342>