

DENAGARD SOLUTION BUVALE

Ekki heimilað

- Tiamulin hydrogen fumarate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DENAGARD SOLUTION BUVALE

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Svín

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

3/02/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/8213767 4/2006

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/09/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.