

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Alifuglar

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 36 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 36 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 36 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Eggs. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

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

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

23/01/1981

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

10323

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/01/1981

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.