

Denagard, 200mg/ml, Injekční roztok

Viðurkennt

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Heiti lyfs:

Denagard, 200mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Available in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

13/03/1984

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Elanco France S.A.S

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

99/119/84-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

13/03/1984

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062425>