

DENAGARD 12,5%, πόσιμο διάλυμα για χοίρους, όρνιθες και ινδόρνιθες

Heimilað

- Tiamulin hydrogen fumarate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DENAGARD 12,5%, πόσιμο διάλυμα για χοίρους, όρνιθες και ινδόρνιθες

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Kalkúni
Hænsn

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Egg. 0 dagar

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

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

4/03/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

21357/19-5-2015/K-0169906

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/12/2021

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