

Denagard 200 mg/ml injekčný roztok pre ošípané

Autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Denagard 200 mg/ml injekčný roztok pre ošípané

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 22 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01XQ01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/07/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

99/119/84-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/01/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.