

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

pollame

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

•

pollame

- carni e frattaglie. 36 ora
- carni e frattaglie. 36 ora
- carni e frattaglie. 36 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno
 - carni e frattaglie. 4 giorno
 - carni e frattaglie. 4 giorno
 - uova. 0 giorno
 - uova. 0 giorno
 - uova. 0 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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

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:

23/01/1981

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

10323

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/01/1981

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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