

Denagard 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Non
autorizzato

- Tiamulin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Denagard 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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](#)

100.00 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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/03/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

0494

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/04/2024

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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