

Denagard 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Geflügel und Kaninchen

Atļautas

- Tiamulin hydrogen fumarate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Denagard 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Geflügel und Kaninchen

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Tītars (tītariene)

Cālis

Trusis

Cūka

Lietošanas veids:

lietošanai ar barību

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

lietošanai ar barību:

-

Tītars (tītariene)

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

-

Cālis

- Olas. 0 diena

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

3 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

5 -10 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag; 7,5 mg

Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01XD01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/06/1995

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Andres Pentaluba S.A.

Elanco France S.A.S.

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-70035

Atļaujas statusa maiņas datums:

26/06/1995

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.