

Denagard vet. 200 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorisert

- Tiamulin

Product identification

Legemidlets navn:

Denagard vet. 200 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
162.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **gris**

- Slakt. 22 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01XQ01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SE

Available in:

SE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

8/05/1987

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

10593

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

8/05/1987

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053388>