

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Varken

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Poultry

- Meat and offal. 36 hour
- Meat and offal. 36 hour
- Meat and offal. 36 hour

-

Varken

- Meat and offal. 4 day
- Meat and offal. 4 day
- Meat and offal. 4 day
- Eggs. 0 day
- Eggs. 0 day
- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01XQ01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Deens

Alleen beschikbaar in Deens

Alleen beschikbaar in Deens

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

23/01/1981

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

10323

Datum toelatingswijziging:

23/01/1981

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.