

# Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)  
[angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)  
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)  
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **W wodzie do picia lub w mleku:**

•

#### **Poultry**

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

•

#### **Pig**

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

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Denmark

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Elanco GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/01/1981

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

10323

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/01/1981

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.