

# Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Denagard Vet. oral opløsning 125 mg/ml

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Administração na água de bebida:**

•

#### **Poultry**

- Meat and offal. 36 hora
- Meat and offal. 36 hora
- Meat and offal. 36 hora

•

#### **Pig**

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

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/01/1981

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Novartis Healthcare A/S

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

10323

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/01/1981

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.