

Denagard 10% 100 mg/g Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Denagard 10% 100 mg/g Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Curcă

Găină (femelă adultă)

Iepure

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Withdrawal period by route of administration:

-:

- **Porc**

- Carne și organe. 6 day

- **Curcă**

- Carne și organe. 4 day

- **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 1 day

- Ouă. 0 day

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

5/03/1998

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Elanco France S.A.S

Andres Pintaluba S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0493

Data modificării statusului autorizației:

5/03/1998

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

Documents

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055351>