

Denagard 125 mg/ml solução oral para galinhas, perus e suínos

Neautorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Denagard 125 mg/ml solução oral para galinhas, perus e suínos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc
Curcă
Găină

Calea de administrare:

Administrare orală
Administrare orală
Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

1/01/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco GmbH

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

571/01/12/NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/02/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet