

DENAGARD 101,2 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR LAPINS

Neautorizat

- Tiamulin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DENAGARD 101,2 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR LAPINS

DENAGARD 101,2 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA EN
CONEJOS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

13/06/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

3796 ESP

Data modificării statusului autorizației:

8/05/2023

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

FR/V/0336/001/DC

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