

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031361>

DENAGARD 101.2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Neautorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DENAGARD 101.2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Iepure

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

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:

4/06/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.
Argenta Dundee Limited

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/7285167 8/2019

Data modificării statusului autorizației:

9/02/2024

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

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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