

# Denagard 450 mg/g Granulat do sporządzania roztworu doustnego

Ima dovoljenje  
za promet

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Denagard 450 mg/g Granulat do sporządzania roztworu doustnego

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Zrnca za dajanje v vodo za pitje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 day

- Meat and offal. 4 day

- 

#### **Chicken (hen)**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 6 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Poland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

5/03/1998

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Elanco France S.A.S

---

**Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0491

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/03/1998

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.