

Denagard 45% Granulat

Ni odobreno

- Tiamulin hydrogen fumarate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Denagard 45% Granulat

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](#) [Czech](#) [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](#)
45.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Zrnca

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

20 mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 44,4 mg des TAM/kg Körpergewicht)

- Meat and offal. 2 day

8,8mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 19,6 mg des TAM/kg Körpergewicht)

-

Turkey

- Meat and offal. 6 day

-

Chicken

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 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:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/02/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elanco France S.A.S.

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

3100071.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/02/2025

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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