

# Denagard 450 mg/g granulátum ivóvízbe keveréshez sertések, házityúkok és pulykák részére

Неразрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Denagard 450 mg/g granulátum ivóvízbe keveréshez sertések, házityúkok és pulykák részére

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня  
кокошка  
пуйка

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Гранули за перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 4 day

•

**кокошка**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 2 day

•

**пуйка**

- Meat and offal. 6 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01XQ01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Унгарски](#)

Налично само в [Унгарски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/06/1984

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Elanco France S.A.S.

---

**Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/03/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)