

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000058984>

# DENAGARD 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Neregistrovno

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identifikace prpravku

### Nzev lciva:

DENAGARD 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

### Lciv ltka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Clov druhy:

Prase

Kuře (nosnice)

Kuře (plemenn nosnice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Kuře (brojleři)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)  
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

## **Cesta podání:**

Podání v pitné vodě

---

## Údaje o přípravku

### **Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Léková forma:**

Roztok pro podání v pitné vodě

---

### **Ochranná lhůta podle cesty podání:**

#### **Podání v pitné vodě:**

•

##### **Prase**

- Maso. 4 day

•

##### **Kuře (nosnice)**

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

##### **Kuře (plemenné nosnice)**

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

##### **Chicken (chick, for replacement)**

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

##### **Kuře (brojleři)**

- Maso. 6 day

- Vejce. 0 day

•

**Turkey (for reproduction)**

- Maso. 6 day

- Vejce. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

**Turkey (for meat production)**

- Maso. 6 day

- Vejce. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**  
QJ01XQ01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Surrendered

---

**Registrováno v:**

Španělsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Spanish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Elanco GmbH

---

**Datum registrace:**

22/04/2008

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Argenta Dundee Limited

Elanco France S.A.S.

---

**Příslušný orgán:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

1873 ESP

---

**Datum změny stavu registrace:**

15/02/2022

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)