

# Denagard 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Geflügel und Kaninchen

Registrováno

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Denagard 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von  
Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Geflügel und Kaninchen

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

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

Kuře

Králík

Prase

### Cesta podání:

## Údaje o přípravku

### **Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v English

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Léková forma:**

Perorální prášek

---

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

#### **Podání v krmivu:**

- 

#### **Turkey (hen)**

- Maso. 4 day

40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- 

#### **Kuře**

- Vejce. 0 day

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- Maso. 1 day

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- 

#### **Králík**

- Maso. 0 day

3 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- 

#### **Prase**

- Maso. 6 day

5 -10 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag; 7,5 mg

Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

---

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

QJ01XD01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rakousko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

---

## 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:**

26/06/1995

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Andres Pinaluba S.A.

Elanco France S.A.S.

---

**Příslušný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

8-70035

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/06/1995

---

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

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.