

Denagard 450 mg/g Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Ikke
autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Denagard 450 mg/g Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkunhøne
Høns
Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

•

Kalkunhøne

- Meat and offal. 6 dag 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Høns

- Eggs. 0 dag 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 2 dag 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Svin

- Meat and offal. 2 dag 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Meat and offal. 4 dag 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Svin

- Meat and offal. 2 dag 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Meat and offal. 4 dag 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XQ01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

6/06/1979

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

16508

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/01/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.