

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

Nicht
autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Küken, für Nachzucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Küken, für Nachzucht

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

-

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XQ01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

22/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Argenta Dundee Limited

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

1873 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet