

File downloaded on 2026-07-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/6000000072552>

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

- Tiamulin hydrogen fumarate

Zugelassen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

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

Art der Anwendung:

- zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
100.00
milligram(s)
/
1.00
gram(s)

Darreichungsform:

- Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

- zum Eingeben über das Futter
 - Truthenne

- Fleisch und Innereien
 - 4
 - Tag
 - 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!
- Huhn
 - Eier
 - 0
 - Tag
 - 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!
 - Fleisch und Innereien
 - 1
 - Tag
 - 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!
- Rabbit
 - Fleisch und Innereien
 - 0
 - Tag
 - 3 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!
- Schwein
 - Fleisch und Innereien
 - 6
 - Tag
 - 5 -10 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag; 7,5 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

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

- QJ01XD01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Zugelassen in:

- Österreich

Packungsbeschreibung:

- 1 kg in Papierbeutel (2-lagig mit PE-Innenschicht und Heißsiegel-Verschluss)
- 5 kg in Papierbeutel (2-lagig mit PE-Innenschicht und Heißsiegel-Verschluss)

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:

- 26/06/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Andres Pinaluba S.A.
- Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

- Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

- 8-70035

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 26/06/1995

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

Dokumente

Produktinformation

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/01/2021

Updated on: 3/06/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/01/2021

Updated on: 3/06/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/01/2021

Updated on: 3/06/2026

[Herunterladen](#)