

Denagard 10% AMV

Autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Denagard 10% AMV

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Schwein

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Futter:****• Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 day Prävention bei 2,0 mg/kg KGW
- Fleisch und Innereien. 6 day Behandlung bei 5-10 mg/kg KGW

• Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 4 day

• Huhn

- Egg. 0 day
- Fleisch und Innereien. 1 day

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

QJ01XQ01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(id6) 1x Beutel (Papier Polyethylen geringer Dichte) in 1x Beutel [25 kg]

(id4) 1x Beutel (Papier Polyethylen geringer Dichte) in 1x äußerer Verpackung [5 kg]

(id1) 1x Beutel (Papier Polyethylen geringer Dichte) in 1x äußerer Verpackung [1 kg]

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

17/05/1979

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S

Andres Pinaluba S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

13.01.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/06/2003

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073126>