

## Denagard 45% oral

Nicht autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Denagard 45% oral

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Truthuhn

Huhn

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.45 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Granulat

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. 0 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

20 mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 44,4 mg des TAM/kg Körpergewicht)

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

8,8mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 19,6 mg des TAM/kg Körpergewicht)

---

**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:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID4) 5000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Folienbeutel mit 5000 Gramm

(ID3) 1112 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Folienbeutel mit 1112 Gramm

(ID2) 111.2 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Aluminium) mit 111.2 Gramm

(ID1) 55.6 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Aluminium) mit 55.6 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

### **Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

27/11/1995

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

32196.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/02/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/09/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels