

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

Nicht
autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthenne
Huhn
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

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

•

Truthenne

- Fleisch und Innereien. 6 Tag 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Huhn

- Eier. 0 Tag 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

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

QJ01XQ01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

111,2 g Aluminiumfolienbeutel

111,2 g Aluminiumfolienbeutel (Packungsgröße für die Meldung des Vertriebs auf eine ganze Zahl gerundet)

1112 g Vorgeformte Folienbeutel

5000 g Vorgeformte Folienbeutel

55,6 g Aluminiumfolienbeutel

55,6 g Aluminiumfolienbeutel (Packungsgröße für die Meldung des Vertriebs auf eine ganze Zahl gerundet)

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:

6/06/1979

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

16508

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage