

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

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavas
Pollos
Conejos
Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en el alimento:

• Pavas

- Meat and offal. 4 Día

40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

• Pollos

- Eggs. 0 Día

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- Meat and offal. 1 Día

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

• Conejos

- Meat and offal. 0 Día

3 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

• Porcino

- Meat and offal. 6 Día

5 -10 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag; 7,5 mg
Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01XD01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

26/06/1995

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Elanco France S.A.S

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-70035

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/06/1995

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072552>