

# Denagard 125 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

No  
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Denagard 125 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino  
Gallinas  
Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

•

**Gallinas**

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 2 Día

•

**Pavos**

- Meat and offal. 4 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/09/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1385

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/06/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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