

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031343>

DENAGARD 101.2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

No
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DENAGARD 101.2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

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

-

Conejos

- Meat and offal. 2 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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

5/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Argenta Dundee Limited

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1276/01/19DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/05/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0336/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet