

DENAGARD 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DENAGARD 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la reproduction)

Dinde (pour la production de viande)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Chicken (chick, for replacement)

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

-

Dinde (pour la reproduction)

- Viande et abats. 4 day

•

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 4 day

•

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Spain S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/03/1987

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Andres Pinaluba S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2478 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/12/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.