

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

Non
autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde (dinde)

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Dinde (dinde)

- Viande et abats. 6 day 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Poulet

- Œufs. 0 day 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

- Viande et abats. 2 day 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Porc

- Viande et abats. 2 day 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Viande et abats. 4 day 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Porc

- Viande et abats. 2 day 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Viande et abats. 4 day 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

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

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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 GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/06/1979

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

16508

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/01/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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.