

# Denagard 450 mg/g granules voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen en kalkoenen

Níl údaraithe

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

Denagard 450 mg/g granules voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen en kalkoenen

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid béil

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Gráinníní le húsáid in uisce óil

---

### Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

#### Úsáid béil:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 2 day

- Egg. no withdrawal period zero days

- 

#### Pig

- Meat and offal. 2 day

- Meat and offal. 4 day

- 

#### Turkey

- Meat and offal. 6 day

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01XQ01

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Surrendered

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Elanco GmbH

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

28/07/1994

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Elanco France S.A.S

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Medicines Evaluation Board

---

**Uimhir an údaraithe:**

REG NL 8012

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

2/08/2024

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.