

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

Ekki heimilað

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Hænsn

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lyfjaform:**

Kyrni

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í drykkjarvatn:**

•

**Turkey (hen)**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

**Hænsn**

- Eggs. 0 dagar 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

- Kjöt og innmatur. 2 dagar 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Kjöt og innmatur. 4 dagar 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Kjöt og innmatur. 4 dagar 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01XQ01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Elanco GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/06/1979

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Elanco France S.A.S.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

16508

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

31/01/2023

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.