

DENAGARD 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Non
autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DENAGARD 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da riproduzione)

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Pollo (pollo da carne)

tacchino da riproduzione

Tacchino (da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 6 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 6 giorno

- uova. 0 giorno

-

Chicken (chick, for replacement)

- carni e frattaglie. 6 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 6 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino da riproduzione

- carni e frattaglie. 6 giorno
- uova. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

Tacchino (da carne)

- carni e frattaglie. 6 giorno
- uova. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01XQ01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/04/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Argenta Dundee Limited

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

1873 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet