

# DENAGARD 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DENAGARD 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

Coniglio

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

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

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

tacchino da riproduzione

Tacchino (da carne)

Pollo (gallina ovaioia)

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Premiscela per alimenti medicamentosi

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione con il mangime:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- 

##### **Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Chicken (chick, for replacement)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

- 

##### **Pollo (pollo da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

- 

##### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

- 

##### **tacchino da riproduzione**

- carni e frattaglie. 4 giorno

•

**Tacchino (da carne)**

- carni e frattaglie. 4 giorno

•

**Pollo (gallina ovaioia)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

---

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

QJ01XQ01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**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 Spain S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/03/1987

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2478 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.