

# 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 ovaiola)

---

### **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 ovaiola)**

- 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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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