

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

Non
autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Tacchino (femmina adulta)
polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

450.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

Tacchino (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 6 giorno 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

polli

- uova. 0 giorno 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

- carni e frattaglie. 2 giorno 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- carni e frattaglie. 4 giorno 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

•

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- carni e frattaglie. 4 giorno 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

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:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (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:

6/06/1979

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

16508

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/01/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.