

Denagard 20 mg/g - Arzneimittelvormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Geflügel und Kaninchen

Non
autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Denagard 20 mg/g - Arzneimittelvormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine, Geflügel und Kaninchen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Tacchino (femmina adulta)

polli

Coniglio

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

Tacchino (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 4 giorno

40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

-

polli

- uova. 0 giorno

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

- carni e frattaglie. 1 giorno

25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

3 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

5-10 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag; 7,5 mg

Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

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](#)

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:

23/12/1980

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

16850

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/08/2025

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

Documenti

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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