

# Denagard 450 mg/g granuli per uso in acqua da bere per suini, polli e tacchini

Non autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Denagard 450 mg/g granuli per uso in acqua da bere per suini, polli e tacchini

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da carne)

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:**

Polvere orale

---

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

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

**Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno  
giorni (alto dosaggio)

- carni e frattaglie. 2 giorno  
giorni (basso dosaggio)

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

BUSTINA DA 111,2 g

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

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

8/10/1998

---

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

Elanco France S.A.S

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

10/05/2024

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti