

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

Neregistruotas

- Tiamulin hydrogen fumarate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutė

Naminė višta

Triušis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

20.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą:

-

Kalakutė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

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

-

Naminė višta

- Eggs. 0 d.

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

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

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

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

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

Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01XQ01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Elanco GmbH

Rinkodaros leidimo data:

23/12/1980

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Elanco France S.A.S.

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:16850

Registracijos statuso pasikeitimo data:25/08/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.