

DENAGARD 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Toegelaten

- Tiamulin hydrogen fumarate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DENAGARD 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Konijn

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Engels](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [IJslands](#)

Fokkippen

Vleeskuikens

fokkalkoenen

Vleeskalkoenen

Leghennen

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het voer:

-

Varken

- Meat and offal. 6 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

-

fokkalkoenen

- Meat and offal. 4 day

•

Vleeskalkoenen

- Meat and offal. 4 day

•

Leghennen

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01XQ01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Spain S.L.

Handelsvergunningsdatum:

2/03/1987

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Andres Pinaluba S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2478 ESP

Datum toelatingswijziging:

25/12/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.