

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

Niet
gemachtigd

- Tiamulin hydrogen fumarate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoenhennen

Kip

Konijn

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het voer:

-

Kalkoenhennen

- Meat and offal. 4 day

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

-

Kip

- Eggs. 0 day

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

- Meat and offal. 1 day

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

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 6 day

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

Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag, Achtung siehe Fachinformation!

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:Surrendered

Toegelaten in:Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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 GmbH

Handelsvergunningsdatum:23/12/1980

Locaties fabrikanten vrijgifte:Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

16850

Datum toelatingswijziging:

25/08/2025

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

Documenten

Bijsluiter

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.

Etikettering

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