

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073401>

Denagard 45% oral

Neautorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Denagard 45% oral

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.45 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Curcă

- Carne și organe. 6 zi

•

Găină

- Carne și organe. 2 zi

- Ou. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 4 zi

20 mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 44,4 mg des TAM/kg Körpergewicht)

- Carne și organe. 2 zi

8,8mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 19,6 mg des TAM/kg Körpergewicht)

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/11/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

32196.00.00

Data modificării statusului autorizației:

6/02/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.