

# Denagard 100 mg/g gyógypremix sertések, házityúkok, pulykák és nyulak részére A.U.V.

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Denagard 100 mg/g gyógypremix sertések, házityúkok, pulykák és nyulak részére A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc  
Iepure  
Găină  
Curcă

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Premix pentru furaj medicamentat

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

**Porc**

- Carne și organe. 6 zi

•

**Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Găină**

- Ouă. 0 zi

- Carne și organe. 1 zi

•

**Curcă**

- Carne și organe. 4 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

---

### Data autorizației de comercializare:

7/06/1984

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Andres Pintaluba S.A.

---

### Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### Data modificării statusului autorizației:

7/06/1984

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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.

Etichetarea

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