

# DENAGARD 10% πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή για χοίρους, όρνιθες, ινδόρνιθες και κουνέλια

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DENAGARD 10% πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή για χοίρους, όρνιθες, ινδόρνιθες και κουνέλια

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

Găină

Iepure

Porc

### Calea de administrare:

Administrare orală

## 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:**

**Administrare orală:**

•

**Curcă**

- Carne și organe. 4 zi

•

**Găină**

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. 0 zi

•

**Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 1 zi

- Carne și organe. 6 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 Greacă Engleză Franceză  
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Cyprus

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză

Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Elanco UK AH Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

CY00071V

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/05/2014

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.