

Denagard 450 mg/g Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Neoprávnený

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Denagard 450 mg/g Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Podanie v pitnej vode:**

-

Turkey (hen)

- Meat and offal. 6 day 40 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

-

Chicken

- Eggs. 0 day 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 2 day 25 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

-

Pig

- Meat and offal. 2 day 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Meat and offal. 4 day 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

-

Pig

- Meat and offal. 2 day 8,8 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/ Tag

- Meat and offal. 4 day 20 mg Tiamulinhydrogenfumarat/kg KGW/Tag

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01XQ01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

6/06/1979

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Elanco France S.A.S.

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

16508

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/01/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.