

TILMI-kel 300 mg/ml solution for injection for cattle

Неразрешен

- Tilmicosin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TILMI-kel 300 mg/ml solution for injection for cattle

Tilmi-Kel 300 mg/ml Oplossing voor injectie voor runderen en schapen

Tilmi-Kel 300 mg/ml Solution injectable pour bovins et ovins

Tilmi-Kel 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schafe

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 18 day

-

говеда

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 36 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA91

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Дата на разрешение за търговия:

2/09/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Industrial Veterinaria S.A.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V346665

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/10/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:ES/V/0144/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.