

Tilmovet 300 mg/ml Solution for Injection for cattle and sheep

Разрешен

- Tilmicosin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tilmovet 300 mg/ml Solution for Injection for cattle and sheep

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

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:

•

говеда

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 36 day

•

овца

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 18 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:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

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:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

3/05/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

402525.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/05/2019

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0405/001

Засегната държава членка:

