

# Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

Registrováno

- Tilmicosin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Prase  
Krůta  
Kuře  
Skot (tele)

---

### Cesta podání:

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Koncentrát pro perorální roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Perorální podání:**

- 

**Prase**

- Maso. 14 day Chickens: 12 days Turkeys: 19 days

- 

**Krůta**

- Maso. 19 day

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

- 

**Kuře**

- Maso. 12 day

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

- 

**Skot (tele)**

- Maso. 42 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

15/09/2008

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

41061

---

**Datum změny stavu registrace:**

15/09/2008

---

**Referenční členský stát:**

Belgie

---

**Číslo procedury:**

BE/V/0016/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Bulharsko Česko Dánsko Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.