

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

Nicht
autorisiert

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 18 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 70 Tag
- Milch. 36 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA91

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zulassungsdatum:

14/12/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/037/DC/09-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0144/001

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