

Tilmovet 200 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Zugelassen

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tilmovet 200 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Futter:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag 21 days

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 4 days

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

QJ01FA91

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

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 französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

9/11/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

5068/13/21-02-2014/K-0170404

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/10/2015

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0018/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Griechenland Ungarn
Irland Italien Niederlande Polen Portugal Rumänien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Generic of:

600000086583

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.