

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000072965>

Micotil 300

Zugelassen

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Micotil 300

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

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:

-

Rind

- Milch. 36 Tag

Wenn das Tierarzneimittel Kühen während der Trockenstehzeit oder trächtigen Färsen verabreicht wird, darf die Milch bis zu 36 Tage nach dem Kalben nicht für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

-

Schaf

- Milch. 18 Tag

Wenn das Tierarzneimittel Mutterschafen während der Trockenstehzeit oder trächtigen Schafen verabreicht wird, darf die Milch bis zu 18 Tage nach dem Lammen nicht für den menschlichen Verzehr verwendet werden.

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

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

QJ01FA91

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 50 Milliliter: Schachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

(ID2) 250 Milliliter: Schachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

(ID1) 100 Milliliter: Schachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi)

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

9/01/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

23350.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/05/2004

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels