

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

Zugelassen

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Truthuhn
Huhn
Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag Chickens: 12 days Turkeys: 19 days

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 19 Tag

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

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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

-

Saugkalb

- 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:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

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:

15/09/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

41061

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/09/2008

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0016/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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.