

TILMOVET 25% oral solution for chickens, turkeys, pigs and calves

Zugelassen

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TILMOVET 25% oral solution for chickens, turkeys, pigs and calves

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Küken, für Nachzucht

Küken

Truthuhn

Schwein

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Яйца: Не се разрешава употребата при птици-носачки, чиито яйца са предназначени за човешка консумация.

-

Küken, für Nachzucht

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 19 Tag

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага в рамките на 14 дни от началото на яйценосния период

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

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:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Zulassungsdatum:

21/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1549

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/06/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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