

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

No
autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

TILMI-kel 300 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και πρόβατα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Fecha de autorización de comercialización:

26/09/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00219V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/09/2014

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0144/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.