

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

No
autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TILMI-KEL 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

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:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 18 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 70 Día
- Milk. 36 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA91

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible 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:

24/02/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

58055/08-09-2015/K-0181001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/12/2022

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