

Tilmovet 100 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tilmovet 100 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Conejos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en el alimento:**

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día 21 days

-

Conejos

- Meat and offal. 4 Día 4 days

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

QJ01FA91

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

11/08/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/06/2020

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0017/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria República Checa Dinamarca Grecia Hungría Irlanda Italia
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000986424

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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