

TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Concentrate for Oral Solution for use in drinking water or milk replacer

Autorizado

- Tilmicosin phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Concentrate for Oral Solution for use in drinking water or milk replacer

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Porcino

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
278.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Pollos

- Meat and offal. 12 Día
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 14 days of onset of the laying

-

Pavos

- Meat and offal. 19 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 42 Día
-

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

QJ01FA91

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/01/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105346

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0338/001

Estados miembros afectados:

Alemania Grecia Hungría Italia Portugal

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.

Prospecto

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.