

TILKOMAY 300 mg/ml + 90 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Tilmicosin
- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tilkomay 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection
TILKOMAY 300 mg/ml + 90 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 93 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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

QJ01FA99

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:

España

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3734 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2019

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0279/001

Estados miembros afectados:

Hungría Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 4/06/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 4/06/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 4/06/2024

[Descargar](#)

eu-PUAR-tilkomay-300-mg-ml-+-90-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

es-puar-tilkomay-300-mg-ml-+-90-mg-ml-solution-for-injection-es.pdf