

# Tilmovet 40 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tilmicosin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Tilmovet 40 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](#)  
40.00 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/08/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

098/01/08DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/01/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Bélgica

---

**Número de procedimiento:**

BE/V/0019/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

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

---

**Generic of:**

600000985773

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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