

Tilmovet 40 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tilmovet 40 g/kg Premix pentru furaj medicamentat pentru porci și iepuri
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](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150244

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/01/2025

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000985773

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.

Etiquetado

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005410>