

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos
Porcino
Pavos
Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 19 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 42 Día

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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

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:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/05/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma International B.V.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

58910

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/05/2018

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0289/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Irlanda
Italia Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía España

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

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.

Combined File of all Documents

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