

TILMOVET 25% oral solution for chickens, turkeys, pigs and calves

Autorizado

- Tilmicosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TILMOVET 25% oral solution for chickens, turkeys, pigs and calves

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde
Pollos de reposición
Pollitos
Pavos
Porcino
Terberos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 12 Día

Яйца: Не се разрешава употребата при птици-носачки, чиито яйца са предназначени за човешка консумация.

•

Pollos de reposición

- Meat and offal. 12 Día

•

Pollitos

- Meat and offal. 12 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 19 Día

Яйца: Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага в рамките на 14 дни от началото на яйценосния период

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

•

Ternereros

- Meat and offal. 42 Día

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet AD

Fecha de autorización de comercialización:

21/06/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:0022-1549

Fecha de modificación del estado de la autorización:8/06/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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