

# Tilmicosol 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water/Milk

Autorizado

- Tilmicosin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Tilmicosol 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water/Milk

Tilmicosol 250 mg/ml

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Gallinas

Porcino

Bovino

Pavos

---

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## 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 o en leche

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

**Gallinas**

- Meat and offal. 12 Día

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period.

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 42 Día

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

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 19 Día

---

**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:**

Alemania

---

**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:**

Lavet Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/06/2018

---

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

Lavet Kft.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402539.00.00

---

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

25/06/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0112/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica República Checa Dinamarca Francia Alemania Grecia Italia Lituania

Países Bajos Polonia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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