

TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Concentrate for Oral Solution for use in drinking water or milk replacer

Autorisé

- Tilmicosin phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Concentrate for Oral Solution for use in drinking water or milk replacer

TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Solução para administração na água de bebida ou no leite

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Porc

Bovin (pré-ruminant)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
278.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Poulet

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 14 days of onset of the laying

-

Dinde

- Viande et abats. 19 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 42 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/02/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1405/01/21DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

États membres concernés:

Allemagne Grèce Hongrie Italie Portugal

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.