

# TILMOVET 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

Autorisé

- Tilmicosin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

TILMOVET 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 70 day

- Lait. 36 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 42 day

- Lait. 18 day

---

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

QJ01FA91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/04/2019

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/8223902 4/2019

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/02/2023

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0405/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie France Allemagne Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/11/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage