

# TILMOVET 10% premix for medicated feeding stuff for pigs

Ovlašten

- Tilmicosin phosphate

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

ТИЛМОВЕТ 10% премикс за медикаментозен фураж за свине  
TILMOVET 10% premix for medicated feeding stuff for pigs

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

U hranu za životinje

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)  
100.00 miligram / 1.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Premiks za izradu lijekovite hrane za životinje

---

**Withdrawal period by route of administration:****U hranu za životinje:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 14 day

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QJ01FA91

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

21/06/2006

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Biovet AD

---

**Odgovorno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj autorizacije:**

0022-1569

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

8/05/2011

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

## Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093265>