

Tilmovet 300 mg/ml Solution for Injection for cattle and sheep

Heimilað

- Tilmicosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tilmovet 300 mg/ml Solution for Injection for cattle and sheep

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 70 dagar
- Mjólk. 36 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. 18 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

3/05/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402525.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/05/2019

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0405/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Frakkland Þýskaland Ítalía Holland Pólland Portúgal Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.