

# TILMI-kel 300 mg/ml solution for injection for cattle

Non  
autorizzato

- Tilmicosin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

TILMI-kel 300 mg/ml solution for injection for cattle

TILMI-kel 300 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και πρόβατα

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Ovino

bovini

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

**Withdrawal period by route of administration:****Uso sottocutaneo:**

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. 18 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 70 giorno
- latte. 36 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Authorised in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Marketing authorisation date:**

26/09/2010

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00219V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/09/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0144/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036196>