

TILMICOSINA CALIER 250 mg/ml soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

Autorizzato

- Tilmicosin phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TILMICOSINA CALIER 250 mg/ml soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

tacchino

Suino

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
278.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

•

polli

- carni e frattaglie. 12 giorno
- uova. 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

•

tacchino

- carni e frattaglie. 19 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 42 giorno

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

QJ01FA91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone da 5 litri
Flacone da 1 litro

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/01/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105346

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/06/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0338/001

Stati membri interessati:

Germania Grecia Ungheria Italia Portogallo

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti