

# MICOTIL 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorizzato

- Tilmicosin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

MICOTIL 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 70 giorno

- latte. 36 giorno

Si le produit est administré aux vaches pendant la période de tarissement ou aux génisses laitières gestantes (conformément à la rubrique « Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte » ci-dessus), le lait ne doit pas être utilisé pour la consommation humaine jusqu'à 36 jours après le vêlage.

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

- latte. 18 giorno

Si le produit est administré aux brebis pendant la période de tarissement ou aux brebis gestantes (conformément à la rubrique « Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte » ci-dessus), le lait ne doit pas être utilisé pour la consommation humaine jusqu'à 18 jours après l'agnelage.

---

**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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/08/1994

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6240822 8/1994

---

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

4/08/2009

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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