

TILMIPRIL 300 MG

Autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TILMIPRIL 300 MG

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. no withdrawal period

Milk should not be used for human consumption until 36 days after lambing

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. no withdrawal period

Milk should not be used for human consumption until 18 days after lambing

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

Disponibile in:

Italia

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](#)

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/01/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104126

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/01/2010

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0140/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Italia Polonia Portogallo

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 27/09/2024

Updated on: 26/09/2024

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

eu-PUAR-esv0140001-dcp-tilmipril-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-en.pdf