

# Tilmovet 40 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

Autorizzato

- Tilmicosin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Tilmovet 40 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
Coniglio

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
40.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

---

### **Forma farmaceutica:**

Premiscela per alimenti medicamentosi

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione con il mangime:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno  
21 days

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 4 giorno  
4 days

---

**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:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

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

HuVepharma

---

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

29/08/2008

---

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

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

098/01/08DFVPT

---

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

14/01/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Belgio

---

**Numero di procedura:**

BE/V/0019/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Francia Grecia Ungheria  
Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000985773

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

Foglio illustrativo

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