

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

Autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

tacchino

polli

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione orale

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Chickens: 12 days Turkeys: 19 days

-

tacchino

- carni e frattaglie. 19 giorno

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

-

polli

- carni e frattaglie. 12 giorno

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

-

Bovini (vitello)

- 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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**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:

15/09/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

41061

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/09/2008

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0016/001

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](#)

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 (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 di tutti i documenti

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