

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tildosin 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water or Milk Replacer for Cattle, Pigs, Chickens and Turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino
tacchino
bovini

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:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 19 giorno

-

bovini

- 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:

Cipro

Disponibile in:

Cipro

Descrizione della confezione:

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:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/06/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma International B.V.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00693V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/06/2018

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0289/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Irlanda
Italia Lettonia Lituania Polonia 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

File combinato di tutti i documenti

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