

Tilmicosol 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water/Milk

Neregistruotas

- Tilmicosin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Tilmicosol 250 mg/ml Solution for Use in Drinking Water/Milk

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Kiaulė

Galvijai

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

250.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:**

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 19 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FA91

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Lavet Kft.

Rinkodaros leidimo data:

2/02/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lavet Kft.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

47338

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/06/2026

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

HU/V/0112/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.