

TILMI-kel 300 mg/ml solution for injection for cattle

Nav
atļautas

- Tilmicosin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

TILMI-KEL 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

TILMI-kel 300 mg/ml solution for injection for cattle

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Liellops

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

300.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 42 diena
- Piens. 18 diena

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 70 diena
- Piens. 36 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01FA91

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/02/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Industrial Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

58055/08-09-2015/K-0181001

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/12/2022

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

ES/V/0144/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036181>