

Tilmovet 100 g/kg Premix Premix voor gemedicineerd voer

Toegelaten

- Tilmicosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tilmovet 100 g/kg Premix Premix voor gemedicineerd voer

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Konijn

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:**Toediening in het voer:**

-

Varken

- Meat and offal. 21 day 21 days

-

Konijn

- Meat and offal. 4 day 4 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

11/08/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

24/06/2020

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0017/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Tsjechië Denemarken Griekenland Hongarije Ierland
Italië Nederland Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000986424

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.