

Tilmovet 200 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Toegelaten

- Tilmicosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tilmovet 200 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Konijn

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

9/11/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

5068/13/21-02-2014/K-0170404

Datum toelatingswijziging:

29/10/2015

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0018/001

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:

[600000086583](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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