

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

Toegelaten

- Tilmicosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
Varken
Kalkoen
Rund

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 12 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 19 day

-

Rund

- Meat and offal. 42 day

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:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

18/05/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

58910

Datum toelatingswijziging:

18/05/2018

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0289/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Denemarken Estland Frankrijk Duitsland
Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen Polen Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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