

# 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:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**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:**

3/05/2018

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

402410.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/05/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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