

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

Não  
autorizado

- Tilmicosin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

TILMI-kel 300 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και πρόβατα

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

### Solução injetável

**Intervalo de segurança por via de administração:**

### Via subcutânea:

- 

## Sheep

- Meat and offal. 42 dia
- Milk. 18 dia

- 

## Cattle

- Meat and offal. 70 dia
- Milk. 36 dia

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FA91

### Classificação quanto à dispensa:

## Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

**Estado da autorização:**

## Abandonada

**Autorizado em:**

Chipre

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

26/09/2010

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Número da autorização:**

CY00219V

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

22/09/2014

---

### **Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

### **Número de procedimento:**

ES/V/0144/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.