

Tilmovet 300 mg/ml Solution for Injection for cattle and sheep

Autorizado

- Tilmicosin

Product identification

Nome do medicamento:

Tilmovet 300 mg/ml Solution for Injection for cattle and sheep

Tilmovet 300 mg/ml Oplossing voor injectie

Tilmovet 300 mg/ml Solution injectable

Tilmovet 300 mg/ml Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

• **Cattle**

- Meat and offal. 70 dia

- Milk. 36 dia

• **Sheep**

- Meat and offal. 42 dia

- Milk. 18 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FA91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

3/02/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

3/02/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0405/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária França Alemanha Itália Países Baixos Polónia Portugal
Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048885>