

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

Autorizado

- Tilmicosin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tilmovet 250 mg/ml Concentrate for oral solution

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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 oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

250.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 14 dia Chickens: 12 days Turkeys: 19 days

-

Turkey

- Meat and offal. 19 dia

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

-

Chicken

- Meat and offal. 12 dia

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 42 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

19/11/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2079

Data da alteração do estado de autorização:

19/11/2008

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0016/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária República Checa Dinamarca França Grécia Hungria Irlanda
Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000080058

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.