

# Tilmovet 200 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tilmicosin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Tilmovet 200 g/kg Premix for medicated feeding stuff

---

**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](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 grama(s) / 1.00 quilograma(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

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

**Alimento medicamentoso sólido:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 21 dia 21 days

•

**Rabbit**

- Meat and offal. 4 dia 4 days

---

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

QJ01FA91

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

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

---

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

HuVepharma

---

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

15/09/2008

---

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

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2085

---

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

15/09/2008

---

**Estado-Membro de referência:**

Bélgica

---

**Número de procedimento:**

BE/V/0018/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

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

---

**Generic of:**

600000086583

---

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