

# Tilmovet 40 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

Oprávněný

- Tilmicosin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Tilmovet 40 g/kg Premix Premix for medicated feeding stuff

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Lieková forma:**

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie zamiešaním do potravy:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 21 day 21 days

•

**Rabbit**

- Meat and offal. 4 day 4 days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

11/09/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-2086

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/09/2008

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

BE/V/0019/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Bulharsko Česko Dánsko Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko  
Talianko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000985773](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.