

**Open here**

**DIN #**

**Net content: 960 ml**

# PrTilmovet<sup>®</sup> AC

**tilmicosin oral concentrate**

**For veterinary use only**  
**Antibiotic**

Aqueous concentrate for oral solution.  
For use in swine drinking water only.

**Warnings:**

1. Treated swine must not be slaughtered for use in food for at least 8 days after the latest treatment with this drug.
2. Tilmovet AC may cause irritation or sensitization by skin contact. Avoid direct skin contact. Wear overalls and impervious gloves when mixing and handling the product. Wash hands after handling the product.  
Wash affected parts if skin contact occurs. Avoid contact with eyes. If accidental eye contact occurs, immediately rinse thoroughly with water.
3. To limit the development of antimicrobial resistance, Tilmovet AC should only be used in swine when an outbreak of SRD is confirmed.
4. Keep out of reach of children.
5. To report adverse events in users or to obtain occupational safety information, call 1-800-265-1763.

**MANUFACTURED BY:**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUTED BY:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.  
275 Slater Street, suite 900  
Ottawa, Ontario  
K1P 5H9



**Exp. Date**

**Lot No**

**Active ingredient:**

Tilmicosin ..... 250 mg/ml

**Description:**

Tilmovet AC is a concentrate formulation containing the antibiotic tilmicosin. Tilmicosin is produced semi-synthetically and is in the macrolide class of antibiotics.

**Indications:**

As an aid in reducing the severity of swine respiratory disease (SRD) associated with *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* and *Haemophilus parasuis* in groups of pigs experiencing an outbreak of SRD.

As an aid in reducing the severity of swine respiratory disease (SRD) associated with *Mycoplasma hyopneumoniae* in the presence of the Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome Virus (PRRSV) in groups of swine in buildings where a respiratory disease outbreak is diagnosed.

**Dosage and administration:**

*To reduce the development of antimicrobial resistance and maintain effectiveness, use this antibiotic prudently.*

Important: must be diluted before administration to pigs.

Administer continuously in drinking water for 5 consecutive days at a concentration of 200 mg tilmicosin per litre (80 ml Tilmovet AC per 100 litres of water), which is equivalent to a daily dose of 20 mg tilmicosin per kg of body weight for pigs that are drinking 10% of their body weight.

One 960 mL bottle of Tilmovet AC is sufficient to medicate 1200 litres of drinking water for pigs.

Unused medicated solution should be discarded if not used within 24 hours.

**Cautions:**

1. The effects of Tilmovet AC on porcine reproductive performance, pregnancy and lactation have not been determined.
2. For oral use only. Contains disodium edetate; do not inject. Tilmovet AC may be highly toxic if administered parenterally.
3. Severely ill animals tend to drink less and should be treated parenterally with a suitable injectable veterinary drug.

**Contraindications:**

1. Do not use in animals hypersensitive to tilmicosin.
2. Do not allow horses and other equines access to drinking water containing tilmicosin.

**Storage:**

Store at 15-30°C. Store in the original container. Protect from direct sunlight.

Shelf life of the opened bottle: 3 months.

Unused product or waste material should be disposed of in accordance with national requirements.

**MANUFACTURED BY:**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUTED BY:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.

275 Slater Street, suite 900

Ottawa, Ontario

K1P 5H9

**DATE:** 02/2021

DIN #

Net content: 960 ml

# PrTilmovet<sup>®</sup> AC

**tilmicosin oral concentrate**

**For veterinary use only**  
**Antibiotic**

Aqueous concentrate for oral solution.  
For use in swine drinking water only.

**Warnings:**

1. Treated swine must not be slaughtered for use in food for at least 8 days after the latest treatment with this drug.
2. Tilmovet AC may cause irritation or sensitization by skin contact. Avoid direct skin contact. Wear overalls and impervious gloves when mixing and handling the product. Wash hands after handling the product.  
Wash affected parts if skin contact occurs. Avoid contact with eyes. If accidental eye contact occurs, immediately rinse thoroughly with water.
3. To limit the development of antimicrobial resistance, Tilmovet AC should only be used in swine when an outbreak of SRD is confirmed.
4. Keep out of reach of children.
5. To report adverse events in users or to obtain occupational safety information, call 1-800-265-1763.

**MANUFACTURED BY:**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUTED BY:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.  
275 Slater Street, suite 900  
Ottawa, Ontario  
K1P 5H9



**Exp. Date**

**Lot No**

**Tirez ici**

**DIN #**

**Contenu net: 960 ml**

# PrTILMOVET<sup>®</sup> AC

**Solution orale concentrée de tilmicosine**

**Pour usage vétérinaire seulement**  
**Antibiotique**

Solution aqueuse concentrée pour administration orale.

Pour usage exclusif dans l'eau de boisson destinée aux porcs.

**Mises en garde:**

1. Les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 8 jours après le dernier traitement avec ce médicament.
2. Le contact de TILMOVET AC avec la peau peut causer une irritation ou une sensibilisation. Éviter tout contact direct avec la peau. Porter des vêtements protecteurs et des gants étanches pour mélanger et manipuler le produit. Bien se laver les mains après avoir manipulé le produit. Laver la peau exposée en cas de contact avec la peau. Éviter le contact avec les yeux. En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer immédiatement à grande eau.
3. Pour limiter le développement d'une résistance aux antimicrobiens, TILMOVET AC devrait seulement être administré aux porcs lorsqu'une flambée de MRP est confirmée.
4. Garder hors de portée des enfants.
5. Pour signaler un effet indésirable chez des utilisateurs ou pour obtenir de l'information sur la sécurité du travail, faites le 1-800-265-1763.

**FABRIQUÉ PAR:**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUÉ PAR:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.  
275 Slater Street, suite 900  
Ottawa, Ontario  
K1P 5H9



**Exp. Date**

**Lot No**

**Ingrédient actif :**

Tilmicosine.....250 mg/ml

**Description :**

TILMOVET AC est une solution concentrée de tilmicosine. La tilmicosine est un antibiotique semi-synthétique de la classe des macrolides.

**Indications :**

Pour aider à réduire la gravité de la maladie respiratoire du porc (MRP) associée à *Actinobacillus pleuropneumoniae*, à *Pasteurella multocida* et à *Haemophilus parasuis* dans des groupes de porcs lors d'une flambée de MRP.

Pour aider à réduire la gravité de la maladie respiratoire du porc (MRP) associée à *Mycoplasma hyopneumoniae* en présence du virus du syndrome reproducteur et respiratoire du porc (vSRRP) dans des groupes de porcs logés dans des bâtiments où une flambée de maladie respiratoire a été diagnostiquée.

**Posologie et administration :**

*Pour réduire le développement de résistance aux antimicrobiens et maintenir l'efficacité de cet antibiotique, l'utiliser avec prudence.*

Important : la solution concentrée doit être diluée avant d'être administrée aux porcs.

Administrer continuellement dans l'eau de boisson pendant 5 jours consécutifs à la concentration de 200 mg de tilmicosine par litre d'eau (80 ml de TILMOVET AC par 100 litres d'eau), ce qui équivaut à une dose quotidienne de 20 mg de tilmicosine par kilogramme de poids vif chez les porcs qui boivent une quantité d'eau équivalant à 10% de leur poids vif.

Un flacon de 960 ml de TILMOVET AC suffit pour médicamenter 1200 litres d'eau potable destinée aux porcs.

Toute portion inutilisée de la solution médicamentée devrait être jetée après 24 heures.

**Précautions :**

1. Les effets de TILMOVET AC sur la reproduction, la gestation et la lactation des porcs n'ont pas été déterminés.
2. Pour administration orale seulement. Contient de l'édétate disodique; ne pas injecter. TILMOVET AC peut être très toxique s'il est administré par voie parentérale.
3. Les animaux très malades ont tendance à boire moins d'eau et, par conséquent, devraient être traités par vole parentérale au moyen d'un médicament vétérinaire injectable approprié.

**Contre-indications :**

1. Ne pas administrer aux animaux démontrant une hypersensibilité à la tilmicosine.
2. Ne pas permettre aux chevaux ou autres équidés un accès à l'eau contenant de la tilmicosine.

**Entreposage :**

Conserver à une température comprise entre 15°C et 30°C. Stiquer dans le conditionnement d'origine. Protéger de la lumière directe du soleil.

Durée de conservation une fois le flacon ouvert : 3 mois.

Jeter les résidus ou les produits inutilisés conformément à la réglementation nationale en vigueur.

**FABRIQUÉ PAR:**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUÉ PAR:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.  
275 Slater Street, suite 900  
Ottawa, Ontario  
K1P 5H9

**DATE:** 02/2021

**DIN #**

**Contenu net: 960 ml**

# Pr**TILMOVET**<sup>®</sup> AC

**Solution orale concentrée de tilmicosine**

**Pour usage vétérinaire seulement**  
**Antibiotique**

Solution aqueuse concentrée pour administration orale.

Pour usage exclusif dans l'eau de boisson destinée aux porcs.

**Mises en garde:**

1. Les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 8 jours après le dernier traitement avec ce médicament.
2. Le contact de TILMOVET AC avec la peau peut causer une irritation ou une sensibilisation. Éviter tout contact direct avec la peau. Porter des vêtements protecteurs et des gants étanches pour mélanger et manipuler le produit. Bien se laver les mains après avoir manipulé le produit. Laver la peau exposée en cas de contact avec la peau. Éviter le contact avec les yeux. En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer immédiatement à grande eau.
3. Pour limiter le développement d'une résistance aux antimicrobiens, TILMOVET AC devrait seulement être administré aux porcs lorsqu'une flambée de MRP est confirmée.
4. Garder hors de portée des enfants.
5. Pour signaler un effet indésirable chez des utilisateurs ou pour obtenir de l'information sur la sécurité du travail, faites le 1-800-265-1763.

**FABRIQUÉ PAR:**

HUVEPHARMA EOOD, 3a, Nikolay Haytov Street, Sofia 1113, Bulgaria

**DISTRIBUÉ PAR:**

Huvepharma Canada Corporation Inc.  
275 Slater Street, suite 900  
Ottawa, Ontario  
K1P 5H9



**Exp. Date**

**Lot No**