

# ILOVET-SECADO 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO (VACAS EN SECADO)

Разрешен

- Erythromycin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ILOVET-SECADO 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO (VACAS EN SECADO)

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в сухостоен период**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

Leche:1 día tras el parto cuando el periodo de secado es superior a 40 días.41 días después del tratamiento cuando el periodo de secado es de 40 días o inferior

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51FA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

10/03/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1252 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/01/2018

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.