

Lovatyl, 300 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła i owiec

Registrowáno

- Tilmicosin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Lovatyl, 300 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła i owiec

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Ovce

- Mléko. 18 day

W przypadku podawania leku owcom w okresie zasuszenia lub ciężarnym owcom (zgodnie punktem 4.7) powyżej) mleko nie powinno być spożywane przez ludzi przez 18 dni po wykoceniu.

- Maso. 42 day

W przypadku podawania leku owcom w okresie zasuszenia lub ciężarnym owcom (zgodnie punktem 4.7) powyżej) mleko nie powinno być spożywane przez ludzi przez 18 dni po wykoceniu.

-

Skot

- Maso. 70 day

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zasuszenia lub u ciężarnych jałówek (zgodnie z pkt. 4.7 Charakterystyki Produktu Leczniczego Weterynaryjnego), mleko można przeznaczyć do spożycia przez ludzi najwcześniej po 36 dniach od wycielenia.

- Mléko. 36 day

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zasuszenia lub u ciężarnych jałówek (zgodnie z pkt. 4.7 Charakterystyki Produktu Leczniczego Weterynaryjnego), mleko można przeznaczyć do spożycia przez ludzi najwcześniej po 36 dniach od wycielenia.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Lovapharm Consulting B.V.

Datum registrace:

25/08/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

3205

Datum změny stavu registrace:

25/08/2022

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.