

Bilovet 200 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Zugelassen

- Tylosin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bilovet 200 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01FA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

22/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 50146/4016

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/03/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0273/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland Irland Italien Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.