

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

Autorizado

- Tylosin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 28 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 16 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA90

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Alemania

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/12/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402058.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/02/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0273/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Alemania Irlanda Italia Rumania; Rumanía España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.