

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

Autorizado

- Erythromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Vacas en secado

- Meat and offal. 7 Día
- 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

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

QJ51FA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 4 jeringas de 3 g

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

10/03/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1252 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2018

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado