

# 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:**

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado