

BILOVET 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Myönnetty

- Tylosin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BILOVET 200 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Lamma

Vuohi

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

-

Sika

- Meat and offal. 16 day

-

Lammas

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 42 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 108 hour

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 108 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Bimeda Animal Health Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/02/2015

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/8872066 1/2015

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/12/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

fr-puar-600000040602-np-rpe174-fr.pdf