

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

Heimilað

- Tylosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

BILOVET 200 MG/ ML

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

23/10/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104706

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/10/2018

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0273/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Þýskaland Írland Ítalía Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.