

ILOVETMR 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Heimilað

- Erythromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ILOVETMR 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

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:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para consumo humano

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

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

QJ01FA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

CZ Vaccines S.A.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/02/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CZ Vaccines S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

1236 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/02/1999

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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