

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

Autorizzato

- Tylosin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini  
Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Usò intramuscolare:**

- 

**bovini**

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 28 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 16 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

22/12/2014

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

VM 50146/4016

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/03/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0273/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Germania Irlanda Italia Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041180>