

Lovatyl, 300 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła i owiec

Registruotas

- Tilmicosin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Lovatyl, 300 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła i owiec

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Avis

- Pienas. 18 d.

W przypadku podawania leku owcom w okresie zauszenia lub ciężarnym owcom (zgodnie punktem 4.7) powyżej) mleko nie powinno być spożywane przez ludzi przez 18 dni po wykoceniu.

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

W przypadku podawania leku owcom w okresie zauszenia lub ciężarnym owcom (zgodnie punktem 4.7) powyżej) mleko nie powinno być spożywane przez ludzi przez 18 dni po wykoceniu.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 70 d.

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zauszenia lub u ciężarnych jałówek (zgodnie z pkt. 4.7 Charakterystyki Produktu Leczniczego Weterynaryjnego), mleko można przeznaczyć do spożycia przez ludzi najwcześniej po 36 dniach od wycielenia.

- Pienas. 36 d.

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zauszenia lub u ciężarnych jałówek (zgodnie z pkt. 4.7 Charakterystyki Produktu Leczniczego Weterynaryjnego), mleko można przeznaczyć do spożycia przez ludzi najwcześniej po 36 dniach od wycielenia.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FA91

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Lovapharm Consulting B.V.

Rinkodaros leidimo data:

25/08/2022

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

3205

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/08/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.