

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

Geautoriseerd

- Tylosin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 28 day

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01FA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

22/12/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

VM 50146/4016

Wijzigingsdatum status toelating:

6/03/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0273/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland Ierland Italië Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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