

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

Toegelaten

- Tilmicosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Schaap

- Milk. 18 day

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

- Meat and offal. 42 day

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

-

Rund

- Meat and offal. 70 day

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zasuszenia 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.

- Milk. 36 day

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zasuszenia 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Pools

Alleen beschikbaar in Pools

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Lovapharm Consulting B.V.

Handelsvergunningsdatum:

25/08/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

3205

Datum toelatingswijziging:

25/08/2022

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiters

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

Etikettering

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