

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

Pooblašćeno

- Tilmicosin

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Subkutana uporaba:**

-

Sheep

- Milk. 18 day

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

-

govedo

- Meat and offal. 70 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01FA91

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Lovapharm Consulting B.V.

Marketing authorisation date:

25/08/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja :

3205

Datum spremembe statusa dovoljenja:

25/08/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983040>