

# Erythromicine 200 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

Неразрешен

- Erythromycin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Erythromicine 200 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 17 day

- 

**овца**

- Meat and offal. 9 day

Não administrar a ovinos cujo leite se destine ao consumo humano.

- 

**свиня**

- Meat and offal. 3 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01FA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Revoked

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/06/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Sante Animale

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

068/01/08NFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/06/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.