

ERITROMICINA FP 5%

Autorizovaný

- Erythromycin thiocyanate

Product identification

Název léčivého přípravku:

ERITROMICINA FP 5%

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Prase

Pes

Kuře

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Maso. 7 day

- Mléko. 3 day

• Ovce

- Maso. 7 day

- Mléko. 3 day

• Prase

- Maso. 7 day

• Pes**Subkutánní podání:****• Kuře**

- Maso. 3 day

Nu se administreaza la pasarile care produc oua pentru consum uman

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01FA01

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Romanian

K dispozici pouze v Romanian

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

27/08/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

140112

Datum změny stavu registrace:

6/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039982>