

# ERITROMICINA 20 % DOX-AL, 200 mg/g geriamieji milteliai vištoms

Autorizovaný

- Erythromycin

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

ERITROMICINA 20 % DOX-AL, 200 mg/g geriamieji milteliai vištoms

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Kuře

---

### Způsob podání:

Podání v pitné vodě

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Perorální prášek

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Podání v pitné vodě:****• Kuře**

- Maso. 3 day

- Egg. 5 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01FA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litva

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dox-Al Italia S.p.A.

---

**Odpovědný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

LT/2/10/1949/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/07/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000099652>