

GALLIMYCIN 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Nicht
autorisiert

- Erythromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GALLIMYCIN 200MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ziege

Saugkalb

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 17 Tag
- Milch. 228 Stunde

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 11 Tag
- Milch. 228 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

14/02/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

30527/15-04-2013/K-0004004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/12/2022

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