

ERYTHROMYCIN/PROVET 5% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- Erythromycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ERYTHROMYCIN/PROVET 5% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 24 Ώρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 24 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Πλαστικοί σάκοι των 5 κιλών

Φάκελοι των 227 γραμμαρίων

Πλαστικοί σάκοι των 2 κιλών

Φάκελοι των 28 γραμμαρίων

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PROVET S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/12/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

PROVET S.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

51837/13-07-2012/K-0030803

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/10/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet