

ERITROMICINA FP 60 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru bovine, iepuir, găini și curcani

Εγκεκριμένο

- Erythromycin thiocyanate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ERITROMICINA FP 60 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru bovine, iepuir, găini și curcani

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Ινδοόρνιθα

Νεογνός μόσχος

Κουνέλι

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Ορνιθα

- Meat and offal. 3 Ημέρα
- Αυγά. 4 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 3 Ημέρα

A nu se utiliza la curcile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Νεογνός μόσχος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/01/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

120320

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/11/2025

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.