

ERITROMICINA FP 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci, găini și câini

Autorizado

- Erythromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ERITROMICINA FP 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci, găini și câini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Perros

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 3 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

Vía subcutánea:

-

Pollos

- Meat and offal. 3 Día

Nu se administreaza la pasarile care produc oua pentru consum uman

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/08/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140112

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/11/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.