

# Erythromicine 200 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

No  
autorizado

- Erythromycin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Erythromicine 200 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

---

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponível únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 13 Día

- Milk. 17 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 9 Día

Não administrar a ovinos cujo leite se destine ao consumo humano.

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

---

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

QJ01FA01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/06/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CEVA Santé Animale

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

068/01/08NFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/06/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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