

Erytromycina, 200mg/g, Prášek pro perorální roztok

Myönnetty

- Erythromycin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Erytromycina, 200mg/g, Prášek pro perorální roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kalkkuna

Kana

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe oraaliliuosta varten

Varoaika antoreiteittäin:**Juomaveteen sekoitettuna:**

-

Kalkkuna

- Egg. 7 day

- Meat and offal. 7 day

-

Kana

- Egg. 7 day

- Meat and offal. 7 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Chemifarma S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/11/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chemifarma S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/1187/94-C

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/11/1994

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.