

Erythromycine 20% pro inj., , 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

Autorisé

- Erythromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Erythromycine 20% pro inj., , 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/01/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 3703

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/2014

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.