

File downloaded on 2026-05-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000097234>

ERYTHROMYCIN PROVET 200

Engedélyezett

mg/g pulbere pentru
administrare în apa de băut
pentru găini și curci

- Erythromycin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ERYTHROMYCIN PROVET 200 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru găini și curci

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csibe
házipulyka

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

csibe

- Meat and offal. 1 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 1 day

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Anatómiai, terápiais és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

PROVET S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/12/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PROVET S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

220123

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/03/2026

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.