

ERITROMICINA Doxal, 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere per polli da carne (broilers) e galline ovaiole

Engedélyezett

- Erythromycin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ERITROMICINA Doxal, 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere per polli da carne (broilers) e galline ovaiole

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

broiler
tojótyúk

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 / Hatáserősség:

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:

-

broiler

- Meat and offal. 2 day

-

tojótyúk

- Egg. 5 day

Anatómiai, terápiás 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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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:

Dox-al Italia S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/10/1988

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dox-al Italia S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

102939

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/11/2010

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.