

ERYTHROVET

Heimilað

- Erythromycin thiocyanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ERYTHROVET

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Alifuglar

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Alifuglar

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

21/07/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/9877384 8/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/07/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.