

# Erythromicine 200 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

Ekki heimilað

- Erythromycin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Erythromicine 200 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir  
Sauðkind  
Svín

### Leið stjórnáslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

- Mjólk. 17 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

Não administrar a ovinos cujo leite se destine ao consumo humano.

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

---

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

QJ01FA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Afturkallað

---

**Heimilað í:**

Portúgal

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

11/06/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

068/01/08NFVPT

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/06/2023

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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