

# ERITROMICINA FP 60 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru bovine, iepuir, găini și curcani

Autorizzato

- Erythromycin thiocyanate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ERITROMICINA FP 60 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru bovine, iepuir, găini și curcani

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

tacchino

Bovini (vitello appena nato)

Coniglio

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

60.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso orale:

- 

#### **Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- uova. 4 giorno

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

A nu se utiliza la curcile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

- 

#### **Bovini (vitello appena nato)**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- 

#### **Coniglio**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- 

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA01

---

### Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in English

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/01/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

120320

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.