

ERITROMICINA 10% RO

Registruotas

- Erythromycin thiocyanate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ERITROMICINA 10% RO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Višta

Kalakutas

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Pienas. 7 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Pienas. 7 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Eggs. 7 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Eggs. 7 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FA01

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Romvac Company S.A.

Rinkodaros leidimo data:

22/11/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Romvac Company S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

120050

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/06/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.