

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

Ikke
autorisert

- Erythromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 13 dag

- Melk. 17 dag

-

sau

- Slakt. 9 dag

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

-

gris

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Opphevet

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/06/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

068/01/08NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/06/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.