

# ERITROMICINA 10% RO

Autorisert

- Erythromycin thiocyanate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

ERITROMICINA 10% RO

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

sau

gris

høne

kalkun

hund

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 28 dag
- Melk. 7 dag

- 

**sau**

- Slakt. 28 dag
- Melk. 7 dag

- 

**gris**

- Slakt. 28 dag

- 

**høne**

- Slakt. 28 dag
- Egg. 7 dag

- 

**kalkun**

- Slakt. 28 dag
- Egg. 7 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/11/2001

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

120050

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/06/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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