

ERITROMICINA Doxal 150 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere per polli da carne e galline ovaiole

Autorizado

- Erythromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ERITROMICINA Doxal 150 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere per polli da carne e galline ovaiole

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
150.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 2 dia

-

Chicken (layer hen)

- Egg. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dox-al Italia S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/09/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dox-al Italia S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

102939

Data da alteração do estado de autorização:

26/09/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.