

# ERYTHROMYCIN PROVET 50 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru găini și curci

Autorizado

- Erythromycin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

ERYTHROMYCIN PROVET 50 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru găini și curci

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [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  
50.00 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 (chick)**

- Meat and offal. 24 hora

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 24 hora

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FA01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Roménia

---

### **Disponibilidade:**

Roménia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

---

## 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:**

PROVET S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

14/12/2016

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

PROVET S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número da autorização:**

220122

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

18/03/2026

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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