

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

Autorizat

- Erythromycin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Găină (pui de găină)  
Curcă

### **Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (pui de găină)**

- Carne și organe. 24 oră

- 

**Curcă**

- Carne și organe. 24 oră

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Disponibil în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Punga din folie de aluminiu termosigilate x 28 g

Punga din folie de aluminiu termosigilate x 227 g

Sac din LDPE x 2 kg

Sac din LDPE x 5 kg

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

PROVET S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/12/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

PROVET S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

220122

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/03/2026

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents