

# Erytromycina 200, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e galline ovaiole

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Erythromycin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Erytromycina 200, 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne e galline ovaiole

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
brojler

### Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Dajanje v krmno mešanico:

- 

#### **Chicken (layer hen)**

- Eggs. 5 day

- 

#### **brojler**

- Meat and offal. 6 day

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01FA01

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Na voljo v:

Italy

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

31/07/2001

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

31/07/2001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.