

ERITROMICINA FP 6%

Pooblašeno

- Erythromycin thiocyanate

Product identification

Ime zdravila:

ERITROMICINA FP 6%

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

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

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 3 day

- Eggs. 4 day

-

Turkey

- Meat and offal. 3 day

A nu se utiliza la curcile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Cattle (newborn calf)

- Meat and offal. 3 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 3 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01FA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Romania

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

27/01/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

120320

Datum spremembe statusa dovoljenja:

6/02/2022

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013828>