

Apravet 100 000 IU/g premix for medicated feeding stuff for pigs and rabbits

Разрешен

- Apramycin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Apravet 100 000 IU/g premix for medicated feeding stuff for pigs and rabbits

Apravet 100.000 UI/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos e coelhos

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

заек

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

заек

- Meat and offal. 1 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA92

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Portugal

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

14/10/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1056/01/16DFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/03/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

PT/V/0124/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.