

# Apravet 552 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for pigs, calves, chickens and rabbits

Разрешен

- Apramycin sulfate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Apravet 552 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for pigs, calves, chickens and rabbits

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

отбити прасета

заек

телета с неразвити предстомашия

бройлер

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене/мляко:**

•

**отбити прасета**

- Meat and offal. 0 day

•

**заек**

- Meat and offal. 0 day

•

**телета с неразвити предстомашия**

- Meat and offal. 28 day

•

**бройлер**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

---

**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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:**

20/09/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VMA81

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/09/2019

---

**Референтна 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 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 Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски 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 Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

eu-PUAR-esv0252001-dcp-apravet-soluble-powder-en.pdf