

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

Наличен в:

Netherlands

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:

25/10/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 118582

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

Референтна държава членка:

Процедурен номер:

Засегната държава членка:

[illegible]

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 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

Документи

Combined File of all Documents

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

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