

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

Registrováno

- Apramycin sulfate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (odstavená selata)

Králík

Skot (neruminující telata)

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Prase (odstavená selata)

- Maso. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

-

Skot (neruminující telata)

- Maso. 28 day

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

- Vejce. 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.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

27/09/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

838497

Datum změny stavu registrace:

27/09/2018

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0252/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Malta Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

[eu-PUAR-esv0252001-dcp-apravit-soluble-powder-en.pdf](#)