

# 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](http://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-apravet-soluble-powder-en.pdf](#)