

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000166929>

VETIPRACIN 250 IU/MG POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER

Zugelassen

- Apramycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VETIPRACIN 250 IU/MG POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Absatzferkel

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250000.00 international unit(s)/gram / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Absatzferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Eier. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA92

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zulassungsdatum:

11/04/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1701/01/25RFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/2025

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0442/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Dänemark Frankreich Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0442001-dcp-vetipracin-250-iu-mg-powder-for-use-in-drinking-water-
milk-replacer-en.pdf