

Apravet 552 000 IE/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch Schweine, Kälber, Hühner und Kaninchen

Zugelassen

- Apramycin sulfat

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Apravet 552 000 IE/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch Schweine, Kälber, Hühner und Kaninchen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Absatzferkel

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

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Absatzferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 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.

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

QA07AA92

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

8/09/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402305.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2018

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0252/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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