

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

Zugelassen

- Apramycin sulfat

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **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:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

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:**

2/10/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/DCP/18/0045

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/10/2018

---

**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](http://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

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

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