

Apravet 100 000 IU/g premix for medicated feeding stuff for pigs and rabbits

Zugelassen

- Apramycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Apravet 100 000 IU/g premix for medicated feeding stuff for pigs and rabbits

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

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

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

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

QA07AA92

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

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:

14/11/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3499 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0124/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Ungarn Italien Spanien

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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