

VETIPRACIN 250.000 UI/G POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorizado

- Apramycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETIPRACIN 250 IU/MG POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER
VETIPRACIN 250.000 UI/G POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde
Conejos
Lechones destetados
Terberos prerrumiantes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

250000.00 Unidades internacionales/Gramo / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Lechones destetados

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 28 Día

-

Pollos de engorde

- Eggs. 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.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

9/04/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4398 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/04/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0442/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Dinamarca Francia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 29/04/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 29/04/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

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