

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

Autorizado

- Apramycin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Lechones destetados

Conejos

Terneros prerrumiantes

Pollos de engorde

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Miligramo(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:**

•

**Lechones destetados**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 28 Día

•

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 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.

---

**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:**

Irlanda

---

**Disponible en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/09/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10782/024/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/09/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0252/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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