

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

Volitatud

- Apramycin sulfate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

siga (võõrdepõrsas)

küülik

veis (vatsaseede eelsel perioodil)

kana (broiler)

Manustamisviis:

Joogivees/piimas

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees/piimas manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Joogivees/piimas:

-

sig (võõrdepõrsas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (vatsaseede eelsel perioodil)

- liha ja söödavad koed. 28 day

-

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

- munad. 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.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA07AA92

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

HuVepharma

Müügiloa kuupäev:

22/01/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-2865

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/01/2019

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse number:

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta Holland Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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