

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

Autorisé

- Apramycin sulfate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Apravet 100.000 UI/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos e coelhos

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Lapin

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Prémélange médicamenteux

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'alimentation:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA07AA92

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/10/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1056/01/16DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/03/2022

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0124/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Hongrie Italie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.