

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

Autorisé

- Apramycin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Apravet 552 000 IE/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch Schweine, Kälber, Hühner und Kaninchen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (porcelet sevré)

Lapin

Bovin (pré-ruminant)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Porc (porcelet sevré)

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 28 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 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.

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

QA07AA92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

8/09/2018

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402305.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/09/2018

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0252/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

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