

GIROLAN/APRALAN

Nem engedélyezett

- Apramycin sulfate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

GIROLAN/APRALAN

APRALAN BUVABLE POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/LAIT
DE REMPLACEMENT POUR PORCS, VEAUX, POULETS ET LAPINS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

választott malac

nyúl

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

broiler

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

552000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Ivóvízbe/tejbe keverve:**

-

választott malac

- Meat and offal. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 28 day

-

broiler

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01GB90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/01/1980

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco France S.A.S

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/5768163 2/1980

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/05/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:ES/V/0321/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.