

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

Heimilað

- Apramycin sulfate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín (fráfærugrís)

Kanína

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Hænsn (holdakjúklingur)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

---

## Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

- 

#### **Svín (fráfærugrís)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### **Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- 

#### **Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 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.

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA07AA92

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Lúxemborg

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/12/2018

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V 004/22/01/2020

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/12/2018

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0252/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Frakkland  
Pýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg  
Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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