

GIROLAN/APRALAN

Ekki heimilað

- Apramycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GIROLAN/APRALAN

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

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 stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

552000.00 international unit(s) / 1.00 gram(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 authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01GB90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

4/01/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/5768163 2/1980

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/05/2023

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0321/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á 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.