

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000166925>

VETIPRACIN 250 IU/MG POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER

Autorizzato

- Apramycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VETIPRACIN 250 IU/MG POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Coniglio

Suino (suinetto)

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250000.00 international unit(s)/gram / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/04/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

71392

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0442/001

Stati membri interessati:

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-esv0442001-dcp-vetipracin-250-iu-mg-powder-for-use-in-drinking-water-milk-replacer-en.pdf