

Apravet 552 UI/mg polvere per somministrazione in acqua da bere/latte per suini vitelli, polli e conigli

Autorizzato

- Apramycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Apravet 552 UI/mg polvere per somministrazione in acqua da bere/latte per suini vitelli, polli e conigli

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (suinetto)

Coniglio

Bovini (preruminante)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 milligrammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 28 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 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.

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/11/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104991

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/2019

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0252/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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