

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

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

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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

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:

25/10/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 118582

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2022

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

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

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