

# MAYPRACINA 250 000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorizzato

- Apramycin sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

MAYPRACINA 250 000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Coniglio

Bovini (vitello)

Suino (suinetto)

polli

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
250.00 milligrammo(i) / 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:**

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

•

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

•

**polli**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. no withdrawal period

Huevos:No usar 4 semanas desde incio de la puesta

---

**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:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/01/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

259 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/01/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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